

Distemink Vet, lyophilisate and solvent for suspension for injection for minks

Autorizado

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Water for injection

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Distemink Vet, lyophilisate and solvent for suspension for injection for minks

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
3.00 log10 unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 mililitro(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI20CD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

United Vaccines Holding B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/06/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

80863/08-07-2024/K-0229701

Data da alteração do estado de autorização:

7/07/2024

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0238/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca Finlândia Grécia Itália Letónia Lituânia Noruega Polónia
Roménia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.