

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

Não
autorizado

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

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](#)
1.00 mililitro(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
63095.70 unidade(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI20CD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

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:

28/05/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

56606

Data da alteração do estado de autorização:

25/06/2024

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0238/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.