

Febrivac HV Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Autorizado

- Canine distemper virus, strain Lederle D84/1, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Febrivac HV Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5012.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para 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:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em dinamarquês

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 francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

IDT Biologika GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

3/08/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

39060

Data da alteração do estado de autorização:

3/08/2007

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.