

Febrivac DIST, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti minkidele ja tuhkrutele

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Febrivac DIST, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti minkidele ja tuhkrutele

Substância ativa:

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](#)

5012.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

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:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

IDT Biologika GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

4/12/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Número da autorização:

1160

Data da alteração do estado de autorização:

4/12/2003

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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