

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

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
3.00 log10 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI20CD01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

United Vaccines Holding B.V.

Dátum registrácie lieku:

9/04/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 121459

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/01/2022

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0238/001

Dotknuté členské štáty:

Dánsko Fínsko Grécko Taliansko Lotyšsko Litva Nórsko Poľsko Rumunsko
Španielsko Švédsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.