

File downloaded on 2025-10-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000057229>

Febrivac Dist liofilizat + rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

Febrivac Dist liofilizat + rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

158489.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Lieková forma:

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

-

Ferret

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

-

Mink

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI20CD01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

IDT Biologika GmbH

Marketing authorisation date:

6/05/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

IDT Biologika GmbH

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

1264

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/05/2002

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

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.