

VIRBAGEN DHA2PPi/LR

Разрешен

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

VIRBAGEN DHA2PPi/LR

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

5.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

3.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

5.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

4.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

- куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AI01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Virbac

Marketing authorisation date:

Тази информация не е налична за този продукт.

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

VIRBAC

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на лиценза:

220015

Дата на промяна в статуса на лиценза:

13/06/2024

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059892>