

CANVAC DHPPI_L+R, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Разрешен

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Hardjo, Inactivated
- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CANVAC DHPPI_L+R, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

4.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

7.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

3.60 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Налично само в Английски

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Налично само в Английски

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Налично само в Английски

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Налично само в Английски

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AJ06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dyntec spol. s r.o.

Дата на разрешение за търговия:

28/09/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dyntec spol. s r.o.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/045/03-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/04/2009

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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