

Virbagen canis SHA/L Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Разрешен

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Virbagen canis SHA/L Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Активно вещество:

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

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Налично само в Английски

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AI01

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 Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски
Налично само в Немски

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:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Дата на разрешение за търговия:

21/12/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

154a/80

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/11/2010

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

Документи

Combined File of all Documents

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