

TETRAVALENT L-CHP

Registrováno

- Canine parvovirus, strain CPV-N-1988, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDV/WHO 134, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine parvovirus, strain CPV-N-1988, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDV/WHO 134, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

TETRAVALENT L-CHP

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AI03

Právní status výdeje:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Romvac Company S.A.

Datum registrace:

15/03/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Romvac Company S.A.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

120233

Datum změny stavu registrace:

7/11/2006

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.