

Canigen DH(A2)PPi/LR vakcina A.U.V.

Registrováno

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Canigen DH(A2)PPi/LR vakcina A.U.V.

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](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

800.00 million cells / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné pouze v [English](#)

800.00 million cells / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Léková forma:

Prášek a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

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

QI07AJ06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Maďarsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Hungarian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

1/02/1995

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

1/02/1995

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