

Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Autoriseret

- Rabies virus, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat og suspension til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Hund

- Not applicable. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AJ06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Slovakia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

13/06/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/212/94-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/06/2004

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.