

CANVAC DHPPI liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini

Autoriseret

- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine adenovirus 2, strain Toronto, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CANVAC DHPPI liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Andre dyr af hundefamilien

Mårfamilien

Pelsdyr

Hund

Andre dyr af hundefamilien

Mårfamilien

Pelsdyr

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

2.70 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.10 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AD04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)

[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dyntec spol. s r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/09/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

120303

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/11/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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