

CANVAC DHPPiL+R

Autoriseret

- Canine adenovirus 2, strain Toronto, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Leptospira kirschneri, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Sejroe, serovar Wolffi, Inactivated
- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CANVAC DHPPiL+R

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](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

2.10 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AJ06

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

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

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

120304

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/05/2022

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045112>