

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

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Hund

- Not applicable. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AJ06

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Verfügbar in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [slowakisch](#)

Verfügbar nur in [slowakisch](#)

Verfügbar nur in [slowakisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

13/06/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/212/94-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.