

# CANVAC DHPPiL+R

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

CANVAC DHPPiL+R

### 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

3.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.10 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

3.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

32.00 Antikörper Einheit(en) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

32.00 Antikörper Einheit(en) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

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

QI07AJ06

---

### **Abgaberegulung:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Rumaenien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Zulassungsdatum:**

10/09/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

120304

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/05/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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