

CANGLOB DHLaPPi suspensie injectabilă imunoglobuline heterogene pentru câini

Zugelassen

- Immunoglobulins against Canine parainfluenza virus, Canine
- Immunoglobulins against Canine parvovirus, Canine
- Immunoglobulins against Canine adenovirus 1 and Canine adenovirus 2, Canine
- Immunoglobulins against Canine distemper virus, Canine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CANGLOB DHLaPPi suspensie injectabilă imunoglobuline heterogene pentru câini

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

160.00 log₁₀ virus neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

160.00 log₁₀ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

QI07AM

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

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:

7/06/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dyntec spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

130079

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/05/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.