

CANGLOB DHLaPPi, Injekce

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CANGLOB DHLaPPi, Injekce

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

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1024.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [englisch](#) [rumänisch](#)

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

QI07AM

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Dyntec spol. s r.o.

Zulassungsdatum:

16/05/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dyntec spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/337/95-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/12/2010

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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