

Virbagen canis SHAP/LT

Zugelassen

- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Virbagen canis SHAP/LT

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](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AJ05

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1): 1 Faltschachtel mit 10 Flaschen (Glas) mit 1 Impfdosis und 10 Flaschen (Glas) mit 1 Milliliter (10.0 Impfdosis, 10.0 Milliliter)

(ID2): 1 Faltschachtel mit 50 Flaschen (Glas) mit 1 Impfdosis und 50 Flaschen (Glas) mit 1 Milliliter (50.0 Impfdosis, 50.0 Milliliter)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Zulassungsdatum:

21/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

495a/85

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/10/2010

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage