

Virbagen canis SHAPPi/LT Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Virbagen canis SHAPPi/LT Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

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](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AJ06

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 10 Impfdosis/ Impfdosen; 10 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen

(Butylkautschuk) und Kappe (Aluminium) und 10 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 1 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und Kappe (Aluminium)

(ID2) 50 Impfdosis/ Impfdosen; 50 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 50 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Kappe (Aluminium) und Stopfen (Butylkautschuk) und 50 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 1 Milliliter, verschlossen mit Kappe (Aluminium) und Stopfen (Butylkautschuk)

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:

20/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

107a/92

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/11/2010

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente