

CANGLOB DHLaPPi, injekciné suspensija šunims

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, injekciné suspensija šunims

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1024.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

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:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dyntec spol. s r.o.

Zulassungsdatum:

20/10/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dyntec spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/11/2014

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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