

# CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Zugelassen

- Rabies virus, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

### 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](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

32.00 Antikörper Einheit(en) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

128.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

3162.28 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

501.19 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

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

QI07AJ06

---

### 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:**

23/06/2009

---

**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:**

6/08/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.