

CANVAC DHPPiL+R

Εξουσιοδοτημένο

- Canine adenovirus 2, strain Toronto, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Leptospira kirschneri, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Sejroe, serovar Wolffi, Inactivated
- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

CANVAC DHPPiL+R

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

3.50 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2.10 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2.70 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

3.00 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Υποδόρια χρήση:

- Σκύλος
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI07AJ06

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dyntec spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

11/09/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dyntec spol. s r.o.

Αρμόδια αρχή:

ICBMV

Αριθμός άδειας:

120304

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

3/05/2022

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045112>