

VIRBAGEN DHA2PPi/LR liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă pentru câini

Εγκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

VIRBAGEN DHA2PPi/LR liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă pentru câini

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για ενέσιμο διάλυμα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI07AI01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Virbac

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/12/2009

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Virbac S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

220015

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/05/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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