

# CANGLOB DHLaPPI injekčná suspenszia pre psy

Εγκεκριμένο

- Immunoglobulins against Canine distemper virus, Canine
- Immunoglobulins against Canine adenovirus 1 and Canine adenovirus 2, Canine
- Immunoglobulins against Canine parvovirus, Canine
- Immunoglobulins against Canine parainfluenza virus, Canine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

CANGLOB DHLaPPI injekčná suspenszia pre psy

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Υποδόρια χρήση:**

- 

#### **Σκύλος**

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

#### **Σκύλος**

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

#### **Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

#### **Σκύλος**

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI07AM

---

### **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 Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

---

## 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:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

22/12/1995

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

97/0600/95-S

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/12/1995

---

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