

Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Autorizado

- Rabies virus, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Perros

- Not applicable. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AJ06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

13/06/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/212/94-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2004

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.