

CANVAC DHPPI liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini

Autorizado

- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine adenovirus 2, strain Toronto, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CANVAC DHPPI liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Otros cánidos

Mustélidos

Animales para producción de piel

Perros

Otros cánidos

Mustélidos

Animales para producción de piel

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

2.70 log 10 dosis letal al 50% en embrión / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.10 Unidad(es) hemaglutinante(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

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

QI07AD04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dyntec spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

10/09/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dyntec spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

120303

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/11/2012

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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