

VIRBAGEN DHA2PPi/L

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VIRBAGEN DHA2PPi/L

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](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4250.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4350.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 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](#)

3.00 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)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para solución inyectable

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

QI07AI02

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:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

21/12/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

220014

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/01/2022

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.