

CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

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](#)

5.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Dosis protectora / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Dosis protectora / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

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:

República Checa

Disponible en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

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:

9/09/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/962/94-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/09/2010

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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