

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Autorizado

- Rabies virus, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

32.00 Unidad(es) de anticuerpos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

128.00 Unidad(es) hemaglutinante(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3162.28 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

501.19 Dosis infectiva 50% en embrión / 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:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dyntec spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

23/06/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dyntec spol. s r.o.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/08/2014

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.