

CANIGEN DHA2PPi /LR, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Volitatud

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

CANIGEN DHA2PPi /LR, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

8.33 80% Protective Dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

8.33 80% Protective Dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstelahuse lüofilisaat ja lahusti

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI07AI01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Bulgaaria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Bulgarian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Bulgarian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Bulgarian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Virbac

Müügiloa kuupäev:

8/03/1999

Partii vabastamise tootmiskohad:

Virbac

Vastutav asutus:

Bulgarian Food Safety Authority

Müügiloa number:

0022-2296

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

8/03/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.