

CANVAC DHPPiL+R, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorisé

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Sejroe, serovar Hardjo, Inactivated
- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

CANVAC DHPPiL+R, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.60 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie sous-cutanée:**

- Chien
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AJ06

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Tchéquie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dyntec spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Dyntec spol. s r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/04/2009

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.