

Virbagen canis SHAP/LT

Autorisé

- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Virbagen canis SHAP/LT

Substance(s) active(s):

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

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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

QI07AJ05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/12/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Virbac

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

495a/85

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/10/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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