

Virbagen canis SHA/L, Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Ovlašten

- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

Virbagen canis SHA/L, Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Supkutano

Product details**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)

7330.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

5.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

6910.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

6.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju

Withdrawal period by route of administration:**Supkutano:**

- **Dog**
-

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI07AI01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Marketing authorisation date:

4/11/1993

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

VIRBAC

Odgovorno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj autorizacije:

8-20108

Datum promjene statusa odobrenja:

4/11/1993

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

Documents

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072512>