

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

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#)

islandski Norwegian

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI07AI01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Germany

Opis paketa:

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

21/12/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Virbac

Nadležno tijelo:

Paul-Ehrlich-Institut

Broj odobrenja:

154a/80

Datum promjene statusa odobrenja:

11/11/2010

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.