

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Odobreno

- Rabies virus, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Djelatna tvar:

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
2.00 internacionalna jedinica / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski
32.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski
1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski
128.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski
3162.28 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski
501.19 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI07AJ06

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

Opis paketa:

Dostupan samo u litvanski

Dostupan samo u litvanski

Dostupan samo u litvanski

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dyntec spol. s r.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

23/06/2009

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dyntec spol. s r.o.

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

6/08/2014

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). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.