

VIRBAGEN DHA2PPi/LR liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă pentru câini

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

VIRBAGEN DHA2PPi/LR liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă pentru câini

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Liofilizátum oldatos injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

•

kutya

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI07AI01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/12/2009

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

220015

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/05/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.