

CANGLOB DHLaPPi, Injekce

Engedélyezett

- Immunoglobulins against Canine distemper virus, Canine
- Immunoglobulins against Canine parvovirus, Canine
- Immunoglobulins against Canine parainfluenza virus, Canine
- Immunoglobulins against Canine adenovirus 1 and Canine adenovirus 2, Canine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

CANGLOB DHLaPPi, Injekce

Hatóanyag:

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:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1024.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI07AM

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](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

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:

Dyntec spol. s r.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/05/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dyntec spol. s r.o.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

97/337/95-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/12/2010

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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