

Canvac R iniekčná suspenzia

Autorizzato

- Rabies virus, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Canvac R iniekčná suspenzia

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

bovini

Ovino

Caprino

animali a pelo

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

Cane

- non applicabile. 0 giorno

•

Gatto

- non applicabile. 0 giorno

•

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

Ovino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

Caprino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

animali a pelo

- non applicabile. 0 giorno

•

Cavallo

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso intramuscolare:

•

Suino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dyntec spol. s r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/12/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dyntec spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/063/03-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/12/2003

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.