

Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Autorizzato

- Rabies virus, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Cane

- non applicabile. 0 giorno

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

QI07AJ06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Disponibile in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

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:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/06/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/212/94-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/06/2004

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.