

CANVAC DHPPI liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini

Autorizzato

- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine adenovirus 2, strain Toronto, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CANVAC DHPPI liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

altri canidi

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

animali a pelo

Cane

altri canidi

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)
animali a pelo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

2.70 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.10 haemagglutinating units / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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

QI07AD04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dyntec spol. s r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/09/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dyntec spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

120303

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/11/2012

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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