

CANVAC DHPPiL+R

Autorizzato

- Canine adenovirus 2, strain Toronto, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Wolffi, Inactivated
- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CANVAC DHPPiL+R

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](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

2.10 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](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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

QI07AJ06

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

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:

120304

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/05/2022

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