

TETRAVALENT L-CHP

Autorizzato

- Canine parvovirus, strain CPV-N-1988, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDV/WHO 134, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine parvovirus, strain CPV-N-1988, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDV/WHO 134, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TETRAVALENT L-CHP

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Cane

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 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100.00 Reazione litica di microagglutinazione anticorpale / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100.00 Reazione litica di microagglutinazione anticorpale / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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

QI07AI03

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

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:

Romvac Company S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/03/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Romvac Company S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

120233

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/11/2006

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.