

VIRBAGEN DHA2PPi/LR liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă pentru câini

Autorizzato

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VIRBAGEN DHA2PPi/LR liofilizat și lichid pentru suspensie injectabilă pentru câini

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](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 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)

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)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per soluzione iniettabile

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

QI07AI01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

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:

21/12/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

220015

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/05/2025

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.