

# CANVAC DHPPI, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorizzato

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

CANVAC DHPPI, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### Sostanza attiva:

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](#)

4.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

7.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.60 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 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):**

QI07AD04

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

## 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:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/05/1996

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

97/298/96-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/02/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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