

CANGLOB DHLaPPi iniekčná suspensia pre psy

Autorizzato

- Immunoglobulins against Canine distemper virus, Canine
- Immunoglobulins against Canine adenovirus 1 and Canine adenovirus 2, Canine
- Immunoglobulins against Canine parvovirus, Canine
- Immunoglobulins against Canine parainfluenza virus, Canine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CANGLOB DHLaPPi iniekčná suspensia pre psy

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

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1024.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Cane

- non applicabile. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

Cane

- non applicabile. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

Cane

- non applicabile. 0 giorno

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

QI07AM

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

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:

22/12/1995

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:

97/0600/95-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/12/1995

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.