

Canigen DH(A2)PPi/LR vakcina A.U.V.

Autorizzato

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Canigen DH(A2)PPi/LR vakcina A.U.V.

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 intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

800.00 million cells / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

800.00 million cells / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

300.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unità / dose

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per sospensione iniettabile

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

QI07AJ06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Hungarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/02/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/02/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet