

Virbagen canis SHAP/LT

Autorizzato

- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Virbagen canis SHAP/LT

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](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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

QI07AJ05

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

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 Tierarzneimittel GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/12/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

495a/85

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/10/2010

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.

Foglio illustrativo

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