

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Autorizzato

- Rabies virus, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Sotsanza 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](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

128.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3162.28 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

501.19 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato 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:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dyntec spol. s r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/06/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dyntec spol. s r.o.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/08/2014

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.