

Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Registruotas

- Rabies virus, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

•

Šuo

- Not applicable. 0 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QI07AJ06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Slovakia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Virbac

Rinkodaros leidimo data:

13/06/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

97/212/94-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/06/2004

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.