

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

128.00 haemagglutinating units / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

3162.28 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

501.19 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

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](#)

Pakuotės aprašymas:

3 ml talpos stikliniai arba plastikiniai buteliukai po 1 ml liofilizato arba skiediklio, užkimšti guminiiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse arba plastikinėse dėžutėse po 60 buteliukų liofilizato arba skiediklio.

3 ml talpos stikliniai arba plastikiniai buteliukai po 1 ml liofilizato arba skiediklio, užkimšti guminiiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse arba plastikinėse dėžutėse po 30 buteliukų liofilizato arba skiediklio.

3 ml talpos stikliniai arba plastikiniai buteliukai po 1 ml liofilizato arba skiediklio, užkimšti guminiiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse arba plastikinėse dėžutėse po 6 buteliukus liofilizato arba skiediklio.

3 ml talpos stikliniai arba plastikiniai buteliukai po 1 ml liofilizato arba skiediklio, užkimšti guminiiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse arba plastikinėse dėžutėse po 3 buteliukus liofilizato arba skiediklio.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dyntec spol. s r.o.

Rinkodaros leidimo data:

23/06/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dyntec spol. s r.o.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/08/2014

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

Dokumentai

Combined File of all Documents