

CANVAC DHPPiL+R, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Geautoriseerd

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Sejroe, serovar Hardjo, Inactivated
- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

CANVAC DHPPiL+R, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

7.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

3.60 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

6.00 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

32.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Hond
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AJ06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Tsjechië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Czech](#)
Alleen beschikbaar in [Czech](#)
Alleen beschikbaar in [Czech](#)
Alleen beschikbaar in [Czech](#)
Alleen beschikbaar in [Czech](#)
Alleen beschikbaar in [Czech](#)
Alleen beschikbaar in [Czech](#)
Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dyntec spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

28/09/2003

Productielocaties partijvrijgifte:

Dyntec spol. s r.o.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

97/045/03-C

Wijzigingsdatum status toelating:

8/04/2009

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065218>