

Duramune Puppy DP + C

Niet gemachtigd

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain SAH, Live
- Canine coronavirus, strain TN449, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Duramune Puppy DP + C

DURAMUNE PUPPY DP+C-RINUNCIATO

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.50 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AH04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Italia S.r.l

Handelsvergunningsdatum:

8/03/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

103754

Datum toelatingswijziging:

1/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0289/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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