

CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorisert

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 beskyttende dose / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 beskyttende dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AJ06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Tilgjengelig i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/09/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/962/94-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/09/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.