

CANVAC 8 DHPPiL, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorisert

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Hardjo, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CANVAC 8 DHPPiL, 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](#)

4.50 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.50 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.60 hemagglutineringsenheter / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

32.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

32.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

32.00 Antistoff mikroagglutinerings-lytisk reaksjon / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)
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:

Dyntec spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/05/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/299/96-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/02/2011

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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