

Virbagen canis SHAPPi/LT, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Autorisert

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live

Product identification

Legemidlets navn:

Virbagen canis SHAPPi/LT, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Aktiv substans virkestoff:

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

Product details

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
6.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
7.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
7.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

- hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AJ06

Juridisk status for forsyning :

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning, ikke for reiterasjon

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tysk](#)

Bare tilgjengelig i [Tysk](#)

Additional information

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/01/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

VIRBAC

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety Limited

Godkjenningsnummer:

8-20138

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/06/2012

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

Documents

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072534>