

CANGLOB DHLaPPi injekčná suspensia pre psy

Autorisert

- Immunoglobulins against Canine distemper virus, Canine
- Immunoglobulins against Canine adenovirus 1 and Canine adenovirus 2, Canine
- Immunoglobulins against Canine parvovirus, Canine
- Immunoglobulins against Canine parainfluenza virus, Canine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CANGLOB DHLaPPi injekčná suspensia pre psy

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

160.00 virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

160.00 virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

1024.00 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

64.00 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

hund

- Ikke aktuelt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

hund

- Ikke aktuelt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

hund

- Ikke aktuelt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AM

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dyntec spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/12/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/0600/95-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/12/1995

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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