

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injeksionei suspensijai

Autorisert

- Rabies virus, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injeksionei suspensijai

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](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

32.00 antistoffenhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

128.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3162.28 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

501.19 50% embryo infeksjons 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:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dyntec spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/06/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/08/2014

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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