

CANVAC DHP lyofilizát na prípravu injekčnej suspenzie s rozpúšťadlom pre psov a kožuštinové zvieratá

Dopuszczony

- Canine distemper virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CANVAC DHP lyofilizát na prípravu injekčnej suspenzie s rozpúšťadlom pre psov a kožuštinové zvieratá

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski

2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

2.10 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

3.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie podskórne:**

-

Dog

- Not applicable. 0 day

-

Fur animals

- Not applicable. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AD02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Dyntec spol. s r.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

22/12/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dyntec spol. s r.o.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/0608/95-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/12/1995

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.