

# CANVAC DHPPI liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini

Dopuszczony

- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine adenovirus 2, strain Toronto, Live

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

CANVAC DHPPI liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini

### Substanca czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#)

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

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

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](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#)

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

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

---

**Droga podania:**

Podanie podskórne

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

3.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

2.10 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

3.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI07AD04

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

10/09/2007

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Dyntec spol. s r.o.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

120303

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

18/11/2012

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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