

CANVAC DHPPiL+R

Dopuszczony

- Canine adenovirus 2, strain Toronto, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Wolffi, Inactivated
- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CANVAC DHPPiL+R

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

2.10 log₁₀ 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](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AJ06

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

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

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:

120304

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/05/2022

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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