

CANGLOB DHLaPPi suspensie injectabilă imunoglobuline heterogene pentru câini

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CANGLOB DHLaPPi suspensie injectabilă imunoglobuline heterogene pentru câini

Substancja 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](#)

Droga podania:

Podanie dożylne

Podanie podskórne

Podanie dożylne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

160.00 log10 virus neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

160.00 log10 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AM

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](#)
[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 uprawnień:

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:

7/06/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dyntec spol. s r.o.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

130079

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/05/2013

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.