

CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Dopuszczony

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

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

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AJ06

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 łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Czechia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

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:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

9/09/1994

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/962/94-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/09/2010

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.

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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