

# DOG-VAC DHL LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Zawieszono

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain ATCC 23470, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain ATCC 43642, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Rockborn, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

DOG-VAC DHL LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

### 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 podskórne

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
4.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
6.00 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):**

QI07AJ02

---

**Kategoria dostępności:**

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

---

**Status pozwolenia:**

Suspended

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

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

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

---

## 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](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

20/02/1976

---

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

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numer pozwolenia:**

3504 ESP

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/01/2023

---

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.

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.