

# Virbagen canis SHA/L Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Dopuszczony

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Virbagen canis SHA/L Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

### 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](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

---

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

QI07AI01

---

**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](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Germany

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

---

## 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 Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Virbac Tierarzneimittel GmbH

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

21/12/2005

---

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

Virbac

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Numer pozwolenia:**

154a/80

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

11/11/2010

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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