

CANIGEN DHA2PPi /LR, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Dopuszczony

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CANIGEN DHA2PPi /LR, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

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
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
8.33 80% Protective Dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
8.33 80% Protective Dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu 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](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/03/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-2296

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/03/1999

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.