Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Autorizado

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- · Rabies virus, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>Inglês</u>

Disponível apenas em <u>Inglês</u>

Disponível apenas em <u>Inglês</u>

Disponível apenas em Inglês

Disponível apenas em Inglês

Espécies alvo:

Disponível apenas em <u>Búlgaro Spanish Checo Dinamarquês Alemão Estónio Grego</u>
<u>Inglês Francês Italiano Letão Lithuanian Húngaro Holandês Romanian Finlandês</u>
Swedish Islandês Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em Inglês

3.00

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em Inglês

4.00

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em <u>Inglês</u>

5.00

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em Inglês

5.00

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em <u>Inglês</u>

1.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

- . Dog
 - Not applicable. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI07AJ06

E stado da autorização: /alid	
Autorisado em: Eslováquia	
Descrição da embalagem:	
Disponível apenas em <u>Slovak</u>	
Disponível apenas em <u>Slovak</u>	
Disponível apenas em <mark>Slovak</mark>	
Disponível apenas em <u>Inglês</u> <u>Francês</u> <u>Croata</u> <u>Italiano</u> <u>Letão</u> <u>Finlandê</u> <u>slandês</u> <u>Norwegian</u>	s <u>Swedish</u>
Base jurídica de autorização do produto: Disponível apenas em <u>Inglês</u> <u>Italiano</u>	
Fitular da Autorização de Introdução no Mercado: /irbac	
Marketing authorisation date: 13/06/2004	
abricantes responsáveis pela libertação de lotes:	

Número da autorização:

97/212/94-S

USKVBL

Data de alteração do estado de autorização:

13/06/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041707