Autorizado

Virbagen canis SHAPPi/LT, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live

Product identification

Nome do medicamento:

Virbagen canis SHAPPi/LT, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Substância ativa:

Disponível apenas em Inglês

Espécies alvo:

Disponível apenas em <u>Búlgaro</u> <u>Espanhol Checo Dinamarquês Alemão</u> <u>Estónio Grego</u> <u>Inglês Francês Italiano Letão Lituano Húngaro Holandês Romeno Finlandês Sueco Islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em Inglês

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

Disponível apenas em Inglês

5.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em Inglês

6.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em Inglês

7.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em Inglês

7.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

. Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AJ06

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento sujeito a receita médica não renovável

Estado da autorização:

Valid

Autorisado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em <u>Alemão</u>

Disponível apenas em Alemão

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>Inglês Francês Croata Italiano Letão Finlandês Sueco Islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em Inglês Francês Italiano Letão Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

11/01/1995

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

VIRBAC

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety Limited

Número da autorização:

8-20138

Data de alteração do estado de autorização:

26/06/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documents

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072534