

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

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

8.33 80% da dose protetora / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

8.33 80% da dose protetora / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

5.00

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

/ 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

5.00

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

/ 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

4.00

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

/ 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

3.00

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

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e solvente para solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AI01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

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:

8/03/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2296

Data da alteração do estado de autorização:

8/03/1999

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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