

Canvac R injekčná suspenzia

Autorizat

- Rabies virus, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Canvac R injekčná suspenzia

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Bovine

Oaie

Capră

Animale de blană

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
2.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Câine

- Nu se aplică. 0 zi

•

Pisică

- Nu se aplică. 0 zi

•

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

•

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi

•

Capră

- All relevant tissues. 0 zi

•

Animale de blană

- Nu se aplică. 0 zi

•

Cal

- All relevant tissues. 0 zi

Administrare intramusculară:

•

Porc

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dyntec spol. s r.o.

Data autorizației de comercializare:

31/12/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dyntec spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/063/03-S

Data modificării statusului autorizației:

31/12/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.