

CANVAC DHPPiL+R

Autorizat

- Canine adenovirus 2, strain Toronto, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Wolffi, Inactivated
- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CANVAC DHPPiL+R

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.50 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.10 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.70 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AJ06

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie carton x 60 flacoane x 1 doza liofilizat plus 60 flacoane x 1 doza diluant

Cutie carton x 30 flacoane x 1 doza liofilizat plus 30 flacoane x 1 doza diluant

Cutie carton x 6 flacoane x 1 doza liofilizat plus 6 flacoane x 1 doza diluant

Cutie carton x 3 flacoane x 1 doza liofilizat plus 3 flacoane x 1 doza diluant

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dyntec spol. s r.o.

Data autorizației de comercializare:

10/09/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dyntec spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120304

Data modificării statusului autorizației:

2/05/2022

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului