

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, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Sejroe, serovar Wolffi, Inactivated
- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

CANVAC DHPPiL+R

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details**Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

2.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare subcutanată:**

- Câine
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AJ06

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

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

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dyntec spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

11/09/2007

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Dyntec spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

ICBMV

Numărul autorizației:

120304

Data modificării statusului autorizației:

3/05/2022

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045112>