

VIRBAGEN DHA2PPi/L

Autorizat

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VIRBAGEN DHA2PPi/L

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](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4250.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4350.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 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](#)

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

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AI02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton X 10 flacoane liofilizat x 1 doză + cutie de carton x 10 flacoane suspensie x 1 ml

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:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

21/12/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

220014

Data modificării statusului autorizației:

19/01/2022

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului