

# Virbagen canis SHAP

Autorizat

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Virbagen canis SHAP

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Câine

---

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

---

## Product details

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare subcutanată:**

- Câine
- 

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI07AD02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Disponibile numai în [Cehă](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**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 [Germană](#)

---

## Additional information

**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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Virbac Tierarzneimittel GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/12/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

VIRBAC

---

**Autoritatea responsabilă:**

Paul Ehrlich Institute

---

**Numărul autorizației:**

97a/82

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/11/2010

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090167>