

CANVAC DHPPiL+R

Ima dovoljenje za
promet

- 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 Grippotypcosa, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Wolffi, Inactivated
- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

CANVAC DHPPiL+R

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

3.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.10 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.70 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

32.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI07AJ06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Dyntec spol. s r.o.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/09/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Dyntec spol. s r.o.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

120304

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

2/05/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.