

TETRAVALENT L-CHP

Ima dovoljenje za
promet

- Canine parvovirus, strain CPV-N-1988, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDV/WHO 134, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine parvovirus, strain CPV-N-1988, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDV/WHO 134, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

TETRAVALENT L-CHP

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](#)

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](#)

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

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

100.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

100.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

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

QI07AI03

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](#)

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:

Romvac Company S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

15/03/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Romvac Company S.A.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

120233

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

7/11/2006

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). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.