

CANVAC 8 DHPPiL lyofilizát na prípravu injekčnej suspenzie s rozpúšťadlom pre psov

Ima
dovoljenje za
promet

- Leptospira interrogans, serogroup Sejroe, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

CANVAC 8 DHPPiL lyofilizát na prípravu injekčnej suspenzie s rozpúšťadlom pre psov

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](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

2.10 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

2.70 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Dog

- Not applicable. 0 day

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

QI07AI02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Dyntec spol. s r.o.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

3/06/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Dyntec spol. s r.o.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

97/0296/96-S

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

3/06/1996

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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