

Virbagen canis LT

Pooblašeno

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain Virbac IS3, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain Virbac CBS, Inactivated

Product identification

Ime zdravila:

Virbagen canis LT

Učinkovina:

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

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

833000000.00 cells / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

833000000.00 cells / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

-

Dog

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI07AL01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

22/12/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Virbac

Pristojni organ:

Paul-Ehrlich-Institut

Številka dovoljenja :

139a/82

Datum spremembe statusa dovoljenja:

24/11/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

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

2613687-paren-20170125.pdf.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073041>