

## Duramune Puppy DP + C

Ni odobreno

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain SAH, Live
- Canine coronavirus, strain TN449, Inactivated

### Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

Duramune Puppy DP + C

**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

### Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

4.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

6.50 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.00 relative potency / 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):**

QI07AH04

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

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

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

18/10/2005

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Zoetis Belgium

---

**Pristojni organ:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

1656 ESP

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

7/06/2023

---

**Referenčna država članica:**

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

---

**Številka postopka:**

ES/V/0289/001

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

## Navodilo za uporabo

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

## Označevanje

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