

CANIGEN DHA2PPiL, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Godkänd

- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine distemper virus, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CANIGEN DHA2PPiL, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

9/11/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/106/98-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/06/2009

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.