

DOG-VAC DHL LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Tillfälligt
återkallad

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain ATCC 23470, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain ATCC 43642, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Rockborn, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DOG-VAC DHL LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
4.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AJ02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Tillfälligt återkallad

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Godkännandedatum:

20/02/1976

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3504 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2023

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.