

Virbagen canis SHA/L Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Godkänd

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Virbagen canis SHA/L Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

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](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Godkännandedatum:

21/12/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

154a/80

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/11/2010

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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