

CANIGEN DHA2PPi /LR, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Godkänd

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CANIGEN DHA2PPi /LR, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

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](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

8.33 80% Protective Dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

8.33 80% Protective Dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

8/03/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2296

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/03/1999

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.