

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injেকcinei suspensijai

Godkänd

- Rabies virus, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CANVAC DHPPiL+R, liofilizatas ir skiediklis injেকcinei suspensijai

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:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

32.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

128.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

3162.28 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

501.19 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AJ06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

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:

Dyntec spol. s r.o.

Godkännandedatum:

23/06/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dyntec spol. s r.o.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/08/2014

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.