

Canigen CHP, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti koertele

Разрешен

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Canigen CHP, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti koertele

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Налично само в [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Налично само в [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD04

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Estonian](#)

Налично само в [Estonian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

16/04/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1556

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/04/2019

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073893>