

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Разрешен

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AJ06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

11/12/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/00/1198/001-002

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/03/2025

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

Документи

Combined File of all Documents

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