

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Registrováno

- 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, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10 3 - 10 5 CCID 50

Dostupné pouze v [English](#)

10 4 - 10 6 CCID 50

Dostupné pouze v [English](#)

10 5 - 10 7 CCID 50

Dostupné pouze v [English](#)

10 5 - 10 7 CCID 50

Dostupné pouze v [English](#)

minimální titr ne nižší než 833 10 6 bakterií/ml před inaktivací, potvrdit
účinnost > 80 % případů

Dostupné pouze v [English](#)

minimální titr ne nižší než 833 10 6 bakterií/ml před inaktivací, potvrdit
účinnost > 80 % případů

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AJ06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

8/09/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/NRP/00/1234

Datum změny stavu registrace:

11/09/2000

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.