

Canigen DHPPi L, Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

CANIGEN CHPPi/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Canigen DHPPi L, Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details**Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)

10000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)

100000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)

100000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)

1000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Léková forma:

Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

Withdrawal period by route of administration:**Subkutánní podání:**

- **Pes**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI07AI02

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Česko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Odpovědný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/002/16-C

Datum změny stavu registrace:

7/01/2016

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Španělsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043429>