

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

833.00 million organisms / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

833.00 million organisms / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 dose

Lægemiddelform:

Pulver og suspension til injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AJ06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

15/12/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

1361

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/12/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.