

Canigen DH(A2)PPi/LR vakcina A.U.V.

Autoriseret

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Canigen DH(A2)PPi/LR vakcina A.U.V.

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:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

800.00 million cells / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

800.00 million cells / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Lægemiddelform:

Pulver og solvens 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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

1/02/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/02/1995

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet