

CANIGEN CHPPI/LR

Autorisiert

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

CANIGEN CHPPI/LR

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AJ06

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Marketing authorisation date:

5/11/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/9537234 7/1990

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/12/2023

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039977>