

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

CANIGEN DHPPI /L ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AI02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

6/03/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

105536/27-10-2020/K-0217301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/10/2020

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0237/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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