

# TETRAVALENT L-CHP

Zugelassen

- Canine parvovirus, strain CPV-N-1988, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDV/WHO 134, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine parvovirus, strain CPV-N-1988, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDV/WHO 134, Live

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

TETRAVALENT L-CHP

### 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](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

Hund

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

100.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

100.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

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

QI07AI03

---

**Abgaberegung:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Romvac Company S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

15/03/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Romvac Company S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

120233

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/11/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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