

# Virbagen canis SHAPPi/LT, Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Zugelassen

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Virbagen canis SHAPPi/LT, Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

### **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](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.90 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

6.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

6.80 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

6.90 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

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

QI07AJ06

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**  
Österreich

---

**Verfügbar in:**  
Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

10 x 1 Dosis Lyophilisat und 10 x 1 ml Suspension in Typ I Glasflaschen verschlossen mit einem Gummistopfen aus Butylelastomer und versiegelt mit einer Aluminiumkappe in einer Faltschachtel

50 x 1 Dosis Lyophilisat und 50 x 1 ml Suspension in Typ I Glasflaschen verschlossen mit einem Gummistopfen aus Butylelastomer und versiegelt mit einer Aluminiumkappe in einer Faltschachtel

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Zulassungsdatum:**

11/01/1995

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-20138

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/01/1995

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung