

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

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

1.00 international unit(s) / 1.00 dose

Verfügbar nur in englisch

833.00 million organisms / 1.00 dose

Verfügbar nur in englisch

833.00 million organisms / 1.00 dose

Verfügbar nur in englisch

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Verfügbar nur in englisch

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Verfügbar nur in englisch

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Verfügbar nur in englisch

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Darreichungsform:

Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AJ06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch

portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

15/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1361

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/12/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.