

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Zugelassen

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

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

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

833000000.00 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

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

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:

11/12/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/00/1198/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/03/2025

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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