

# CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT 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
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

CANIGEN DHPPI liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za pse

### Wirkstoff:

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](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

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

QI07AD04

---

### Abgaberegulierung:

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

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Slowenien

---

### Packungsbeschreibung:

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](#)

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:**

11/01/2017

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

---

### **Zuständige Behörde:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Zulassungsnummer:**

DC/V/0559/001

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/01/2017

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

### **Verfahrensnummer:**

FR/V/0297/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik

Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland  
Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Niederlande Norwegen Polen  
Portugal Rumänien 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](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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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