

# CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Εγκεκριμένο

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Σκύλος

---

**Οδός χορήγησης:**

Υποδόρια χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

7.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

7.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI07AJ06

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Czechia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Virbac

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

9/09/1994

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Virbac

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

97/962/94-C

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

9/09/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.