

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Autorizado

- 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, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10 3 - 10 5 CCID 50

Disponible únicamente en [English](#)

10 4 - 10 6 CCID 50

Disponible únicamente en [English](#)

10 5 - 10 7 CCID 50

Disponible únicamente en [English](#)

10 5 - 10 7 CCID 50

Disponible únicamente en [English](#)

minimālais titrs ne mazāks par 833 10 6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos

Disponible únicamente en [English](#)

minimālais titrs ne mazāks par 833 10 6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AJ06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

8/09/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/00/1234

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/09/2000

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041881>