

# TETRAVALENT L-CHP

Autorizado

- Canine parvovirus, strain CPV-N-1988, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDV/WHO 134, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine parvovirus, strain CPV-N-1988, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, strain CDV/WHO 134, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

TETRAVALENT L-CHP

### **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](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Microaglutinación de anticuerpos-reacción lítica / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

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

QI07AI03

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Romvac Company S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/03/2007

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Romvac Company S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

120233

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

7/11/2006

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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