

CANIGEN CHP/L

Volitatud

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

CANIGEN CHP/L

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI07AI03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Virbac

Müügiloa kuupäev:

30/05/1985

Partii vabastamise tootmiskohad:

Virbac

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/1998212 2/1985

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

5/01/2023

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.