

CANIGEN CHPPI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

CANIGEN CHPPI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Canigen DHPPi L, Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

10000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Turustatakse ainult English

100000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Turustatakse ainult English

100000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Turustatakse ainult English

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Turustatakse ainult English

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Turustatakse ainult English

1000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon

Withdrawal period by route of administration:**Subkutaanne:**

- koer
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI07AI02

Õiguslik tarnestaatus:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Tšehhi

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Virbac

Marketing authorisation date:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Partii vabastamise tootmiskohad:

Virbac

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Authorisation number:

97/002/16-C

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

7/01/2016

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0237/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland
Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043429>