

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, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

CANIGEN DHPPI/L

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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](#)

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](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 annus

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

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon

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

QI07AI02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Itaalia

Saadaval:

Itaalia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

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

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

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

Müügiloa hoidja:

Virbac

Müügiloa kuupäev:

24/06/2016

Partii vabastamise tootmiskohad:

Virbac

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Müügiloa number:

104931

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

24/06/2016

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

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