

# CANIGEN CHPPI/L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

Autorisé

- 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, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

CANIGEN CHPPI/L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI07AI02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 x 1 dose de lyophilisat et de 1 x 1 mL de suspension  
Boîte de 100 x 1 dose de lyophilisat et de 100 x 1 mL de suspension  
Boîte de 50 x 1 dose de lyophilisat et de 50 x 1 mL de suspension  
Boîte de 25 x 1 dose de lyophilisat et de 25 x 1 mL de suspension  
Boîte de 10 x 1 dose de lyophilisat et de 10 x 1 mL de suspension

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/05/2011

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Virbac

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/6792226 4/2011

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/11/2016

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0237/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0237001-mr-rpe312-en.pdf