

# TETRAVALENT L-CHP

Autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TETRAVALENT L-CHP

### 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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

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

QI07AI03

---

**Conditions de délivrance:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais

---

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

Romvac Company S.A.

---

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

15/03/2007

---

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

Romvac Company S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

120233

---

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

7/11/2006

---

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

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