

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Autorisé

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

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](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 international unit(s) / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

833.00 million organisms / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

833.00 million organisms / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Forme pharmaceutique:

Poudre et suspension pour suspension injectable

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

QI07AJ06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/12/2005

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

Virbac

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1361

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/12/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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