

Canigen DH(A2)PPi/LR vakcina A.U.V.

Autorisé

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Canigen DH(A2)PPi/LR vakcina A.U.V.

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 intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

800.00 million cells / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

800.00 million cells / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

300.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant 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:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/02/1995

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

Virbac

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/02/1995

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