

CANIGEN DHA2PPi /LR, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorisé

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, 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 DHA2PPi /LR, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

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](#)

8.33 80% Protective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.33 80% Protective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 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 solution injectable

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

QI07AI01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/03/1999

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

Virbac

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2296

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/03/1999

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Etiquetage

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