

# Canigen CHPPi/L liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Autorisé

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Canigen CHPPi/L liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

### 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](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

833000000.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

833000000.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

---

**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:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)  
Disponible uniquement en [Latvian](#)  
Disponible uniquement en [Latvian](#)  
Disponible uniquement en [Latvian](#)  
Disponible uniquement en [Latvian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

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

Virbac

---

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

8/09/2000

---

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

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/00/1233

---

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

11/09/2000

---

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.

### 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.