

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](#)

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](#)

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

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.