

Canigen DHPPi Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Autorisé

- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CANIGEN DHPPi LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Canigen DHPPi Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Canigen DHPPi Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Canigen DHPPi Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Substance(s) active(s):

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](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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

QI07AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

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](#)

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/10/2016

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

Virbac

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V501733

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/10/2016

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0297/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Malte Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 10/09/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 10/09/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 10/09/2025

[Télécharger](#)

eu-puar-frv0297001-mr-rpe499-en.pdf