

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Engedélyezett

- 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, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI07AJ06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/12/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/00/1198/001-002

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/03/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.