

CANIGEN CHPPI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

CANIGEN CHPPI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

CANIGEN DHPPI/L лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия за кучета

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

10000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

100000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

100000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og dreifa, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

- Hundur
-

ATC flokkun (dýralyf):

QI07AI02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Búlgaríá

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Marketing authorisation date:

14/01/2016

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Agency For Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2620

Dagsetning leyfisbreytingar:

14/01/2016

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Númer verkferlis:

FR/V/0237/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Malta Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043425>