

CANIXIN DHPPI/L lyophilisate suspension for injection for dogs

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

CANIXIN DHPPI/L lyophilisate suspension for injection for dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf og dreifa, dreifa

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AI02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

11/12/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10988/101/002

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/12/2015

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0237/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen

Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet