

Canigen CHPPi/L liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Canigen CHPPi/L liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

833000000.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í enska

833000000.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Lyfjaform:

Frostpurrrað stungulyf og dreifa, dreifa

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

QI07AI02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

8/09/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/00/1233

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/09/2000

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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