

# CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

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](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Lyfjaform:**

Frostpurrikað stungulyf og leysir, dreifa

---

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

QI07AD04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Belgía

---

**Fáanlegt í:**

Belgía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

---

## Aðrar upplýsingar

### Réttindategund:

Marketing Authorisation

---

### Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

---

### Markaðsleyfishafi:

Virbac

---

### Dagsetning markaðsleyfis:

6/10/2016

---

### Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

---

### Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### Markaðsleyfisnúmer:

BE-V501733

---

### Dagsetning á breytingu stöðu:

6/10/2016

---

### Umsjónarland (RMS):

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0297/001

**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)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.