

# 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 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### Virkt efni:

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](#)

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:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

---

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

QI07AD04

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

---

## Staða leyfis:

Gilt

---

## Heimilað í:

Pólland

---

## Fáanlegt í:

Pólland

---

## Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

---

### Markaðsleyfishafi:

Virbac

---

### Dagsetning markaðsleyfis:

3/02/2017

---

### Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

---

### Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### Markaðsleyfisnúmer:

2619

---

### Dagsetning á breytingu stöðu:

3/02/2017

---

### Umsjónarland (RMS):

Frakkland

---

### Ferilsnúmer:

FR/V/0297/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaríá 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

### Áletranir

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.

### Samantekt á eiginleikum lyfs

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