

CANIGEN CHP/L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CANIGEN CHP/L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AI03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/05/1985

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/1998212 2/1985

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/01/2023

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.