

# CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorizzato

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

CANIGEN DHA2PPiLR, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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](#)

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

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

QI07AJ06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Disponibile in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/09/1994

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

97/962/94-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/09/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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