

Canigen DHPPi/L, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Autorizzato

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

Canigen DHPPi/L, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Principio attivo:

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

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

- Cane
-

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

QI07AI02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria non ripetibile

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Marketing authorisation date:

17/08/1995

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

VIRBAC

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety Limited

Numero di autorizzazione:

8-20147

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/06/2012

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

Documents

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072559>