

# Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Autorizzato

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

### **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](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

833.00 million organisms / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

833.00 million organisms / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere e sospensione 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:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

---

## 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:**

15/12/2005

---

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

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1361

---

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

15/12/2005

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.