

CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Sostanza attiva:

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](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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

QI07AD04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

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](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/01/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

210052

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/08/2025

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0297/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0297001-mr-rpe499-en.pdf