

CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Canigen DHPPI Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre psov

Principio attivo:

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

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 millilitro(i) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

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):

QI07AD04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

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](#)

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:

4/08/2016

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/039/DC/16-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/08/2016

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032595>