

CANIGEN CHPPI/LR

Registruotas

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CANIGEN CHPPI/LR

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI07AJ06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Virbac

Rinkodaros leidimo data:

5/11/1990

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/9537234 7/1990

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/12/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.