

CANIGEN DHPPI/L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CANIGEN DHPPI/L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE

Veiklioji medžiaga:

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](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

100000.00 50% cell 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

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

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

QI07AI02

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

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:

23/08/1993

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/4541237 6/1993

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.