

Canigen CHPPi/L, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Canigen CHPPi/L, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

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](#)

833.00 million organisms / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

833.00 million organisms / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Milteliai 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](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik Estų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų

Registruotojas:

Virbac

Rinkodaros leidimo data:

15/12/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

1362

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/12/2005

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.