

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Registruotas

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

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](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

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:

3 ml talpos I tipo stiklo liofilizato buteliukai po vieną dozę, užkimšti guminiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais. 3 ml talpos I tipo stiklo suspensijos buteliukai po 1 ml, užkimšti guminiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais. Plastikinė dėžutė su 10 buteliukų liofilizato ir 10 buteliukų suspensijos (10 dozių).

3 ml talpos I tipo stiklo liofilizato buteliukai po vieną dozę, užkimšti guminiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais. 3 ml talpos I tipo stiklo suspensijos buteliukai po 1 ml, užkimšti guminiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais. Plastikinė dėžutė su 50 buteliukų liofilizato ir 50 buteliukų suspensijos (50 dozių).

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Virbac

Rinkodaros leidimo data:

11/12/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/00/1198/001-002

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/03/2025

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

Dokumentai

Combined File of all Documents