

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Atļautas

- 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, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10 3 - 10 5 CCID 50

Pieejamas tikai [English](#)

10 4 - 10 6 CCID 50

Pieejamas tikai [English](#)

10 5 - 10 7 CCID 50

Pieejamas tikai [English](#)

10 5 - 10 7 CCID 50

Pieejamas tikai [English](#)

minimālais titrs ne mazāks par 833 10 6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos

Pieejamas tikai [English](#)

minimālais titrs ne mazāks par 833 10 6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 vienība(s)

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI07AJ06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

1 x 1 deva liofilizāta un 1 x 1 ml suspensijas. Liofilizāts: 3 ml I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta. Suspensija: 3 ml I tipa stikla flakons, kas satur 1 ml suspensijas. Abi flakoni aizvērti ar butila elastomēra aizbāzni un noslēgti ar alumīnija vāciņu un iepakoti kartona kastītē.

10 x 1 deva liofilizāta un 10 x 1 ml suspensijas. Liofilizāts: 3 ml I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta. Suspensija: 3 ml I tipa stikla flakons, kas satur 1 ml suspensijas. Abi flakoni aizvērti ar butila elastomēra aizbāzni un noslēgti ar alumīnija vāciņu un iepakoti plastmasas kastītē.

50 x 1 deva liofilizāta un 50 x 1 ml suspensijas. Liofilizāts: 3 ml I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta. Suspensija: 3 ml I tipa stikla flakons, kas satur 1 ml suspensijas. Abi flakoni aizvērti ar butila elastomēra aizbāzni un noslēgti ar alumīnija vāciņu un iepakoti plastmasas kastītē.

100 x 1 deva liofilizāta un 100 x 1 ml suspensijas. Liofilizāts: 3 ml I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta. Suspensija: 3 ml I tipa stikla flakons, kas satur 1 ml suspensijas. Abi flakoni aizvērti ar butila elastomēra aizbāzni un noslēgti ar alumīnija vāciņu un iepakoti plastmasas kastītē.

50 x 1 deva liofilizāta un 50 x 1 ml suspensijas. Liofilizāts: 3 ml I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta. Suspensija: 3 ml I tipa stikla flakons, kas satur 1 ml suspensijas. Abi flakoni aizvērti ar butila elastomēra aizbāzni un noslēgti ar alumīnija vāciņu un iepakoti kartona kastītē.

100 x 1 deva liofilizāta un 100 x 1 ml suspensijas. Liofilizāts: 3 ml I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta. Suspensija: 3 ml I tipa stikla flakons, kas satur 1 ml suspensijas. Abi flakoni aizvērti ar butila elastomēra aizbāzni un noslēgti ar alumīnija vāciņu un iepakoti kartona kastītē.

1 x 1 deva liofilizāta un 1 x 1 ml suspensijas. Liofilizāts: 3 ml I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta. Suspensija: 3 ml I tipa stikla flakons, kas satur 1 ml suspensijas. Abi flakoni aizvērti ar butila elastomēra aizbāzni un noslēgti ar alumīnija vāciņu un iepakoti plastmasas kastītē.

10 x 1 deva liofilizāta un 10 x 1 ml suspensijas. Liofilizāts: 3 ml I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta. Suspensija: 3 ml I tipa stikla flakons, kas satur 1 ml suspensijas. Abi flakoni aizvērti ar butila elastomēra aizbāzni un noslēgti ar alumīnija vāciņu un

iepakoti kartona kastītē.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Virbac

Tirdzniecības atļaujas datums:

8/09/2000

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Virbac

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/00/1234

Atļaujas statusa maiņas datums:

11/09/2000

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails