

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

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100000.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1000000.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10000000.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10000000.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

833000000.00 Kāmju aizsargājošā deva 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

833000000.00 Kāmju aizsargājošā deva 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI07AJ06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

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:

11/12/2000

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Virbac

Atbildīgā iestāde:

State Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

LT/2/00/1198/001-002

Atļaujas statusa maiņas datums:

27/03/2025

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.