

CANIGEN CHPPI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

CANIGEN CHPPI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

CANIGEN DHPPI/L λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

10000.00 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

100000.00 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

100000.00 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

4250.00 Enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

4350.00 Enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

1000.00 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Kypros

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Marketing authorisation date:

28/07/2016

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00554V

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

28/09/2020

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0237/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU MT
NL NO PL PT RO SI SI ES SE

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043428>