

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

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AJ06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

11/12/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/00/1198/001-002

Datum toelatingswijziging:

27/03/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.