

Canigen CHP/L

Toegelaten

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Canigen CHP/L

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10000.00 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](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QI07AI

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

4/06/1991

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

388/91

Datum toelatingswijziging:

1/05/2023

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.