

CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Geautoriseerd

- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Water for injection
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

CANIGEN DHPPI, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za pse

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

10000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

100000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Hond
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AD04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Kroatië

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Marketing authorisation date:

27/01/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Toelatingsnummer:

UP/I-322-05/21-01/370

Wijzigingsdatum status toelating:

27/10/2023

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0297/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Malta Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032589>