

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 CHP/L

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 enhet(er)

Tilgjengelig bare i [English](#)

100000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Tilgjengelig bare i [English](#)

100000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Tilgjengelig bare i [English](#)

4250.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 enhet(er)

Tilgjengelig bare i [English](#)

4350.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 enhet(er)

Tilgjengelig bare i [English](#)

1000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

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:

PT

Available in:

PT

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:

1/01/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

388/91

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/01/2100

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 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/600000043457>