

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Autorisert

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

833.00 Million organismer / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

833.00 Million organismer / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 dose

Legemiddelform:

Pulver og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AJ06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/12/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1361

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/12/2005

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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