

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Dopuszczony

- 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, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

10 3 - 10 5 CCID 50

Dostępne wyłącznie w angielski

10 4 - 10 6 CCID 50

Dostępne wyłącznie w angielski

10 5 - 10 7 CCID 50

Dostępne wyłącznie w angielski

10 5 - 10 7 CCID 50

Dostępne wyłącznie w angielski

minimālais titrs ne mazāks par 833 10 6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos

Dostępne wyłącznie w angielski

minimālais titrs ne mazāks par 833 10 6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AJ06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/09/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac

Organ odpowiedzialny:

Numer pozwolenia:

V/NRP/00/1234

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/09/2000

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.