

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

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](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
833.00 million organisms / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
833.00 million organisms / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Postać farmaceutyczna:

Proszek 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 niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/12/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1361

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/12/2005

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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