

# Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Autorizado

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Rabies virus, Inactivated

## Product identification

### **Nome do medicamento:**

Canigen DHA2PPi/LR lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

### **Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em Inglês

3.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em Inglês

4.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em Inglês

5.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em Inglês

5.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em Inglês

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- Dog**

- Not applicable. 0 dia

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI07AJ06

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)

[Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

13/06/2004

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

VIRBAC

---

**Autoridade responsável:**

USKVBL

---

**Número da autorização:**

97/212/94-S

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

13/06/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041707>