

CANIGEN CHPPi/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Autorizado

- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CANIGEN CHPPi/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION
FOR DOGS

Virbagen canis SHAPPi/L

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

10000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

100000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

100000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

4250.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

4350.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AI02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

16/12/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.11804.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

30/07/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0237/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

2613618-paren-20170627.pdf.pdf