

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Substância ativa:

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

1.00 unidade(s) internacionais / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

833.00 milhão de organismos / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

833.00 milhão de organismos / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Forma farmacêutica:

Pó e suspensão para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AJ06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

15/12/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1361

Data da alteração do estado de autorização:

15/12/2005

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.