

# 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](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [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](http://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.