

# CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT 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
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

CANIGEN DHPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Canigen DHPPI kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten, suspensio

### **Substância ativa:**

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

4.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

5.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

5.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

3.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AD04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Finlândia

---

**Disponibilidade:**

Finlândia

---

**Descrição da embalagem:**

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](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
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:**

27/11/2016

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Virbac

---

### **Autoridade responsável:**

Finnish Medicines Agency

---

### **Número da autorização:**

33518

---

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

27/11/2016

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0297/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia  
Luxemburgo Malta 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](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.

Folheto informativo

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