

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Autorizat

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Canigen CHPPi/LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10 3 - 10 5 CCID 50

Disponibile numai în [Engleză](#)

10 4 - 10 6 CCID 50

Disponibile numai în [Engleză](#)

10 5 - 10 7 CCID 50

Disponibile numai în [Engleză](#)

10 5 - 10 7 CCID 50

Disponibile numai în [Engleză](#)

minimălais titrs ne mazāks par 833 10 6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos

Disponibile numai în [Engleză](#)

minimālais titrs ne mazāks par 833 10 6 baktērijām/ml pirms inaktivācijas, nodrošinot aizsardzību > 80 % gadījumos

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unitāti internacionāle / 1.00 unitate(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AJ06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

8/09/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/00/1234

Data modificării statusului autorizației:

11/09/2000

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.