

# Canigen DHPPi/L, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Autorizat

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live

## Product identification

### **Denumirea medicamentului:**

Canigen DHPPi/L, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

### **Specii țintă:**

Câine

---

### **Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

---

## Product details

### **Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

5.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

6.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

7.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

7.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Administrare subcutanată:**

- **Câine**
- 

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI07AI02

---

### **Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

17/08/1995

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

VIRBAC

---

**Autoritatea responsabilă:**

Austrian Agency For Health And Food Safety Limited

---

**Numărul autorizației:**

8-20147

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/06/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072559>