

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

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, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Canigen CHPPi/LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

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](#)

100000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

833000000.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(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 [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

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:

11/12/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/00/1198/001-002

Data modificării statusului autorizației:

27/03/2025

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.