

## CANIGEN DHPPI/L

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

CANIGEN DHPPI/L

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AI02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Francúzsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

---

### Dátum registrácie lieku:

23/08/1993

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Virbac

---

### Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### Číslo registrácie:

FR/V/4541237 6/1993

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

18/12/2023

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.