

# CANIGEN DHA2PPi /LR, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

CANIGEN DHA2PPi /LR, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

**Cieľové druhy:**

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

---

**Cesta podania:**

Subkutánne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
8.33 80% Protective Dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
8.33 80% Protective Dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
5.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
5.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
3.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčný roztok

---

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

QI07AI01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Bulharsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Virbac

---

**Dátum registrácie lieku:**

8/03/1999

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Virbac S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Číslo registrácie:**

0022-2296

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

8/03/1999

---

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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.