

CANIGEN DHPPI LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CANIGEN DHPPI LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

23/08/1993

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/0508768 8/1993

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/12/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.