

CANIGEN CHPPI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

CANIGEN CHPPI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Virbagen canis SHAPPI/L Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

10000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Rättslig status för tillhandahållande:

Finns tillgänglig endast på [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Marketing authorisation date:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

836719

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/10/2020

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0237/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Märkningstext

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

Bipacksedel

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043423>