

Canigen CHPPi/L, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Godkänd

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, 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

Produkts identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Canigen CHPPi/L, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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
833.00 million organisms / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska
833.00 million organisms / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska
1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska
1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska
1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska
100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Läkemedelsform:

Pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

15/12/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

1362

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/12/2005

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.