

# Canigen CHPPi/LR, süstesuspensiooni pulber ja suspensioon koertele

Godkänd

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- 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/LR, 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](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

---

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
1.00 international unit(s) / 1.00 dose

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](#)  
10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
10000000.00 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):**

QI07AJ06

---

**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 tillverkningsstatser:**

Virbac

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

1361

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/12/2005

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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