

Canigen CHPPi/L liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Godkänd

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Produkts identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Canigen CHPPi/L liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

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

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

833000000.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

833000000.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

8/09/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/NRP/00/1233

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/09/2000

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

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.