

Canigen DHPPi Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

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 Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

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](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue 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:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

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](#)

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](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

25/11/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

53188

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/11/2016

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0297/001

Berörda medlemsstater:

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

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

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext

Gemensam fil för alla dokument

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

eu-puar-frv0297001-mr-rpe499-en.pdf