

Canigen CE/L лиофилизиран и разтворител за суспензия за инжектиране за кучета

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Canigen CE/L лиофилизиран и разтворител за суспензия за инжектиране за кучета

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продуктът:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4250.00 antigen unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

4350.00 antigen unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

куче

- Unspecified. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AI01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в [Италиански](#)
Налично само в [Италиански](#)
Налично само в [Италиански](#)
Налично само в [Италиански](#)
Налично само в [Италиански](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

1/12/1984

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/12/1984

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.