

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Registrováo

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AJ06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španělsko

Dostupné v:

Španělsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

14/10/1993

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

3125 ESP

Datum změny stavu registrace:

1/01/2023

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.