

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Autoriseret

- 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, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat og suspension til injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AJ06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

14/10/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

3125 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/01/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.