

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AJ06

Abgaberegulation:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

14/10/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3125 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.