

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Volitatus

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

80.00 percentage protection / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

80.00 percentage protection / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 international unit(s) / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI07AJ06

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Virbac

Müügiloa kuupäev:

14/10/1993

Partii vabastamise tootmiskohad:

Virbac

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

3125 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/01/2023

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

Dokumendid

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.