

CANIGEN CH/L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CANIGEN CH/L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AI01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 1 dose de lyophilisat et de 1 flacon de 1 dose de suspension

Boîte de 100 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 100 flacons de 1 dose de suspension

Boîte de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 50 flacons de 1 dose de suspension

Boîte de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 10 flacons de 1 dose de suspension

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/01/1981

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Virbac

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5023663 7/1981

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/11/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage