

CANIGEN® CEP/LR, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Autorisé

- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live

Product identification

Dénomination du médicament:

CANIGEN® CEP/LR, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

CANIGEN® CEP/LR, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Substance active:

Disponibile uniquement en Anglais

Disponibile uniquement en Anglais

Disponibile uniquement en Anglais

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

- Chien
-

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

QI07AJ04

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Italie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Marketing authorisation date:

20/12/1988

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Virbac

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/12/2002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100821>