

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Odobreno

- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
1.00 internacionalna jedinica / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI07AJ06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Opis paketa:

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

14/10/1993

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Virbac

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

3125 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

1/01/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.