

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI07AJ06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/10/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

3125 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.