

CANIGEN 7

Neregistruotas

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CANIGEN 7

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI07AJ02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Virbac

Rinkodaros leidimo data:

11/03/2015

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

3202 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/10/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.