

Canigen CE/L liofilizato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Canigen CE/L liofilizato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

3.00 log 10 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

4250.00 antigēnu vienība(s) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

4350.00 antigēnu vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

3.00 log 10 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

subkutānai lietošanai:

-

Suns

- Nenoteikts. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI07AI01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Virbac

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/12/1984

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Virbac

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/12/1984

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.