

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AJ06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Beschikbaar in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Litouws Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

14/10/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

3125 ESP

Datum toelatingswijziging:

1/01/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.