

CANIGEN® CEP/LR, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Toegelaten

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CANIGEN® CEP/LR, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

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](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

833.00 million organisms / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

833.00 million organisms / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AJ04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

20/12/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

31/12/2002

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