

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

80.00 prosent beskyttelse / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

80.00 prosent beskyttelse / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AJ06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/10/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3125 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.