

# CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Autorizado

- 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, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

5.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

6.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

7.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

7.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AJ06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Virbac

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/10/1993

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

3125 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/01/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.