

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CANIGEN 8 liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para perros

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

5.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AJ06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Tillgänglig i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

14/10/1993

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3125 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.