

Canigen CE/L liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Godkänd

- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Canigen CE/L liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Aktiv substans:

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](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4250.00 antigen unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4350.00 antigen unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Hund

- Unspecified. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)
Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

1/12/1984

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/12/1984

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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