

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

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CANIGEN® CEP/LR, 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](#)

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](#)
833.00 million organisms / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
833.00 million organisms / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AJ04

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](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

20/12/1988

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/12/2002

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