

# Virbagen canis B Suspension for injection for dogs

Разрешен

- Borreliella afzelii, strain BR33, Inactivated
- Borreliella garinii, strain BR14, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Virbagen canis B Suspension for injection for dogs

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI07AB04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Austria

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Virbac Oesterreich GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

5/05/2011

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bioveta a.s.

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

8-20323

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

5/05/2011

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0250/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.