

CaniLeish (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Nicht autorisiert

- Leishmania infantum, excreted secreted proteins
- Water for injection

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CaniLeish (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:Not less than 100 µg Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:Up to 66.7% Reference:Hse Comments:in lyophilisate (Autoclaved water for injection) Index:1

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI07AO

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

14/03/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Virbac

Virbac

Virbac

Virbac

Virbac

Virbac

Virbac

Virbac

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/10/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/03/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-v2232-canileish-wpar-2023-10-05-en.pdf

ema-puar-canileish-v-2232-par-en.pdf