

Canigen L4 (--) - Suspension for injection

Zugelassen

- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, strain As-05-073, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Dadas, strain GR-01-005, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Canigen L4 (--) - Suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:3550-7100 U Reference:Hse Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:290-1000 U Reference:Hse Index:1

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:500-1700 U Reference:Hse Index:2

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:650-1300 U Reference:Hse Index:3

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AB01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

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

Verfügbar in:

Frankreich , Norwegen , Polen , Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

3/07/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/07/2015

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: 1/09/2023

Herunterladen

ema-puar-canigen-v-4079-par-en.pdf