

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

No
autorizado

- Leishmania infantum, excreted secreted proteins
- Water for injection

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AO

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

14/03/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Virbac S.A.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/10/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 19/03/2024

[Descargar](#)

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

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