

# CANIGEN LR

Autorizado

- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

CANIGEN LR

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

### Vía de administración:

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Porcentaje de protección / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Porcentaje de protección / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

- 

**Perros**

---

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

QI07AL01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja de 50 viales de 3 ml de capacidad con 1 ml de suspensión (50 dosis)

Caja de 10 viales de 3 ml de capacidad con 1 ml de suspensión (10 dosis)

Caja de 1 vial de 3 ml de capacidad con 1 ml de suspensión (1 dosis)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac Espana S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/12/1992

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3207 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/01/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059058>