

# Virbagen canis B Suspension for injection for dogs

Autorizado

- Borreliella afzelii, Inactivated
- Borreliella garinii, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Virbagen canis B Suspension for injection for dogs

---

### **Principio activo:**

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](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

QI07AB04

---

**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:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac Tierarzneimittel GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/10/2009

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

PEI.V.11433.01.1

---

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

28/04/2014

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0250/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.