

CANIGEN PI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Autorizado

- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

CANIGEN PI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Virbagen canis Pi/L Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4350.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

63095.70 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4250.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI07AI08

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria

Available in:

Austria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

23/03/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

837549

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/01/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0311/001

Estados miembros afectados:

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

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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