

# CANIGEN LR SUSPENSION INJECTABLE

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

CANIGEN LR SUSPENSION INJECTABLE

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI07AL01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 1 dose de suspension  
Boîte de 10 flacons de 10 doses de suspension  
Boîte de 1 flacon de 10 doses de suspension  
Boîte de 100 flacons de 1 dose de suspension  
Boîte de 50 flacons de 1 dose de suspension  
Boîte de 10 flacons de 1 dose de suspension

---

## Informations complémentaires

---

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/01/1983

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Virbac

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/3590311 6/1983

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/12/2023

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage