

CANIGEN PI/L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CANIGEN PI/L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

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

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.80 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

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

QI07AI08

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte plastique de 1 flacon de lyophilisat et de 1 flacon de 1 dose de 1 mL de suspension

Boîte carton de 100 flacons de lyophilisat et de 100 flacons de 1 dose de 1 mL de suspension

Boîte carton de 50 flacons de lyophilisat et de 50 flacons de 1 dose de 1 mL de suspension

Boîte carton de 25 flacons de lyophilisat et de 25 flacons de 1 dose de 1 mL de suspension

Boîte carton de 10 flacons de lyophilisat et de 10 flacons de 1 dose de 1 mL de suspension

Boîte carton de 1 flacon de lyophilisat et de 1 flacon de 1 dose de 1 mL de suspension

Boîte plastique de 100 flacons de lyophilisat et de 100 flacons de 1 dose de 1 mL de suspension

Boîte plastique de 50 flacons de lyophilisat et de 50 flacons de 1 dose de 1 mL de suspension

Boîte plastique de 25 flacons de lyophilisat et de 25 flacons de 1 dose de 1 mL de suspension

Boîte plastique de 10 flacons de lyophilisat et de 10 flacons de 1 dose de 1 mL de suspension

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/03/2017

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/5323597 6/2017

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/03/2017

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0311/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

eu-puar-frv0311001-mr-rpe294-en.pdf