

# Virbagen canis B Suspension for injection for dogs

Ovlašten

- Borreliella afzelii, Inactivated
- Borreliella garinii, Inactivated

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Virbagen canis B Suspension for injection for dogs

Virbagen canis B

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Način primjene:

Supkutano

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative unit(s) / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative unit(s) / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Supkutano:**

- Dog
- 

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QI07AB04

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Virbac Tierarzneimittel GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

7/10/2009

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Odgovorno tijelo:**

Paul Ehrlich Institute

---

**Broj autorizacije:**

PEI.V.11433.01.1

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

28/04/2014

---

**Referentna država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

DE/V/0250/001

---

**Dotična država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062034>