

Canigen L4 (--) - Suspension for injection

Heimilað

- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, strain As-05-073, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Dadas, strain GR-01-005, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Canigen L4 (--) - Suspension for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:3550-7100 U Reference:Hse Index:0

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:290-1000 U Reference:Hse Index:1

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:500-1700 U Reference:Hse Index:2

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:650-1300 U Reference:Hse Index:3

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Frakkland , Noregur , Pólland , Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/07/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/07/2015

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 1/09/2023

Sækja

ema-puar-canigen-v-4079-par-en.pdf