

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

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Šuo

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.80 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

---

### Vaisto forma:

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

---

### Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI07AI08

---

### Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### Registracijos statusas:

Valid

---

### Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

---

**Registruotojas:**

Virbac

---

**Rinkodaros leidimo data:**

27/02/2017

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Virbac

---

**Atsakinga institucija:**

State Agency Of Medicines

---

**Registracijos numeris:**

2019

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

27/02/2017

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

FR/V/0311/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Rumunija

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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