

CANIGEN LR SUSPENSION INJECTABLE

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CANIGEN LR SUSPENSION INJECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AL01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

3/01/1983

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/3590311 6/1983

Datum toelatingswijziging:

18/12/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.