

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Virbagen canis Pi/L

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4350.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.80 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4250.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI08

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/04/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

PEI.V.11854.01.1

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/04/2017

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0311/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE DE EL HU Irland IT LV LT LU NL PL
PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2613688-paren-20170125.pdf.pdf