

# CANIGEN LR SUSPENSION INJECTABLE

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

CANIGEN LR SUSPENSION INJECTABLE

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AL01

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Virbac

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

3/01/1983

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Virbac

---

**Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/3590311 6/1983

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

18/12/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

## Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.