

Canigen LR vakcina A.U.V.

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Canigen LR vakcina A.U.V.

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

800.00 million cells / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

800.00 million cells / 1.00 unit(s)/dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie domięśniowe:**

-

Dog

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AL01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/02/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac S.A.

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/02/1995

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089339>