

CaniLeish (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Não autorizado

- Leishmania infantum, excreted secreted proteins
- Water for injection

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CaniLeish (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:Not less than 100 µg Reference:Hse Comments:in lyophilisate Index:0

Disponível apenas em inglês

Presentation_strength:Up to 66.7% Reference:Hse Comments:in lyophilisate (Autoclaved water for injection) Index:1

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AO

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

14/03/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

5/10/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 19/03/2024

Descarregar

ema-puar-v2232-canileish-wpar-2023-10-05-en.pdf

ema-puar-canileish-v-2232-par-en.pdf