

# 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  
Virbac  
Virbac  
Virbac  
Virbac  
Virbac  
Virbac  
Virbac  
Virbac  
Virbac  
Virbac  
Virbac  
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](http://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