

CANIGEN MHA2L

Autorizado

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

CANIGEN MHA2L

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

5.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

6.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

7330.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

6910.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

- **Dog**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI07AI01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Spanish](#)

Disponível apenas em [Spanish](#)

Disponível apenas em [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac Espana S.A.

Marketing authorisation date:

2/03/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

(AEMPS)

Número da autorização:

3185 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

2/03/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055850>