

Virbagen canis LT

Autorizado

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain Virbac IS3, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain Virbac CBS, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Virbagen canis LT

Substância ativa:

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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
833000000.00 células / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
833000000.00 células / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AL01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [German](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

22/12/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

VIRBAC

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

139a/82

Data de alteração do estado de autorização:

24/11/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

2613687-paren-20170125.pdf.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073041>