

# CANIGEN PI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

Autorizado

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 601903, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 601895, Inactivated

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

CANIGEN PI/L LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR DOGS

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

4350.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

4.80

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

4250.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AI08

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Alemanha

---

### **Disponibilidade:**

Alemanha

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Virbac

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

3/04/2017

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Virbac

---

### **Autoridade responsável:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Número da autorização:**

PEI.V.11854.01.1

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

15/02/2022

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0311/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

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

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0311001-mr-rpe294-en.pdf

2613688-paren-20170125.pdf.pdf