

# Letifend (--)- Lyophilisate and solvent for solution for injection

Godkänd

- Leishmania infantum, zymodeme MON-1, recombinant protein Q

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Letifend (--)- Lyophilisate and solvent for solution for injection

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation\_strength:  $\geq 36.7$  ELISA Units Reference: In house Index: 0

### Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

- 

**Hund**

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI07A

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Cypern , Frankrike , Grekland , Italien , Malta , Portugal , Spanien , Tyskland , Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

LETI Pharma, S.L.U.

---

**Godkännandedatum:**

20/04/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

LETI Pharma, S.L.U.

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

20/04/2016

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 6/11/2024

[Ladda ner](#)

ema-puar-letifend-v-3865-par-en.pdf