

CaniLeish (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Ej
godkänd

- Leishmania infantum, excreted secreted proteins
- Water for injection

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CaniLeish (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength: Not less than 100 µg Reference: Hse Comments: in lyophilisate
Index: 0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:Up to 66.7% Reference:Hse Comments:in lyophilisate (Autoclaved water for injection) Index:1

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AO

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

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)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

14/03/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Virbac

Virbac

Virbac

Virbac

Virbac
Virbac
Virbac
Virbac
Virbac
Virbac
Virbac
Virbac
Virbac

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/10/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 19/03/2024

Ladda ner

ema-puar-v2232-canileish-wpar-2023-10-05-en.pdf

ema-puar-canileish-v-2232-par-en.pdf