

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

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4350.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4.80 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4250.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Frysorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

---

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

QI07AI08

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Portugal

---

### **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](#)

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:**

Virbac

---

**Godkännandedatum:**

6/03/2017

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Virbac

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

941/01/17DIVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/03/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0311/001

---

**Berörda medlemsstater:**

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

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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