

<b><u>Číslo EU</u></b>	<b><u>Název přípravku</u></b>	<b><u>Síla</u></b>	<b><u>Léková forma</u></b>	<b><u>Cílové druhy zvířat</u></b>	<b><u>Způsob podání léku</u></b>	<b><u>Balení</u></b>	<b><u>Obsah</u></b>	<b><u>Velikost balení</u></b>	<b><u>Ochranná lhůta</u></b>
EU/2/11/121/001	CaniLeish	minimálně 100 µg	Lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	psi	Podkožní aplikace	Jedna skleněná ampule typu I lyofilizátu a jedna skleněná ampule typu I rozpouštědla	1 dávka	Balení 1 x 1 dávka	neuplatňuje se
EU/2/11/121/002	CaniLeish	minimálně 100 µg	Lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	psi	Podkožní aplikace	Jedna skleněná ampule typu I lyofilizátu a jedna skleněná ampule typu I rozpouštědla, 1 injekce, 1 jehla	1 dávka	Balení 1 x 1 dávka	neuplatňuje se
EU/2/11/121/003	CaniLeish	minimálně 100 µg	Lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	psi	Podkožní aplikace	Jedna skleněná ampule typu I lyofilizátu a jedna skleněná ampule typu I rozpouštědla	1 dávka	Balení 3 x 1 dávka	neuplatňuje se
EU/2/11/121/004	CaniLeish	minimálně 100 µg	Lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	psi	Podkožní aplikace	Jedna skleněná ampule typu I lyofilizátu a jedna skleněná ampule typu I rozpouštědla	1 dávka	Balení 5 x 1 dávka	neuplatňuje se
EU/2/11/121/005	CaniLeish	minimálně 100 µg	Lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	psi	Podkožní aplikace	Jedna skleněná ampule typu I lyofilizátu a jedna skleněná ampule typu I rozpouštědla	1 dávka	Balení 10 x 1 dávka	neuplatňuje se
EU/2/11/121/006	CaniLeish	minimálně 100 µg	Lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	psi	Podkožní aplikace	Jedna skleněná ampule typu I lyofilizátu a jedna skleněná ampule typu I rozpouštědla	1 dávka	Balení 15 x 1 dávka	neuplatňuje se

<b><u>Číslo EU</u></b>	<b><u>Název přípravku</u></b>	<b><u>Síla</u></b>	<b><u>Léková forma</u></b>	<b><u>Cílové druhy zvířat</u></b>	<b><u>Způsob podání léku</u></b>	<b><u>Balení</u></b>	<b><u>Obsah</u></b>	<b><u>Velikost balení</u></b>	<b><u>Ochranná lhůta</u></b>
EU/2/11/121/007	CaniLeish	minimálně 100 µg	Lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	psi	Podkožní aplikace	Jedna skleněná ampule typu I lyofilizátu a jedna skleněná ampule typu I rozpouštědla	1 dávka	Balení 25 x 1 dávka	neuplatňuje se
EU/2/11/121/008	CaniLeish	minimálně 100 µg	Lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	psi	Podkožní aplikace	Jedna skleněná ampule typu I lyofilizátu a jedna skleněná ampule typu I rozpouštědla	1 dávka	Balení 30 x 1 dávka	neuplatňuje se
EU/2/11/121/009	CaniLeish	minimálně 100 µg	Lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	psi	Podkožní aplikace	Jedna skleněná ampule typu I lyofilizátu a jedna skleněná ampule typu I rozpouštědla	1 dávka	Balení 50 x 1 dávka	neuplatňuje se