

# Eurican DAP – LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Неразрешен

- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Eurican DAP – LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

куче

---

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

316.23 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

79432.80 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QI07AI03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/02/1996

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Food And Veterinary Service

---

**Номер на разрешението за търговия:**

V/NRP/95/0197

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

28/08/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.