

Eurican DAPPi-L Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Разрешен

- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Eurican DAPPi-L Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

6.30 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

7.10 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

7.10 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AI02

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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

18/10/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-20206

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/10/1999

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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.