

Eurican DAPPi-LR vakcina

Ikke
autoriseret

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Eurican DAPPi-LR vakcina

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.90 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.70 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Lægemiddelform:

Pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AI02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

17/06/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/09/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet