

Eurican DAPPi-LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Zugelassen

- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Eurican DAPPi-LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

•

Hund

- Not applicable. 0 Tag _{NA}

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AJ06

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

13/05/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/037/99-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/05/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.