

Eurican DAPPi-LR

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Eurican DAPPi-LR

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

316.23 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

50118.70 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

79432.80 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AJ06

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

23/10/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.11693.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/10/2021

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0267/001/MR

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

eu-puar-frv0267001-mr-rpe251-en.pdf