

Eurican DAPPi-LR vakcina

Nicht
autorisiert

- 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

Arzneimittel:

Eurican DAPPi-LR vakcina

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](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AI02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

17/06/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/09/2022

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