

EURICAN DAPPi-LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Nicht
autorisiert

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

EURICAN DAPPi-LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Wirkstoff:

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](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

316.23 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](#)

50118.70 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AJ06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#)
[finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

19/03/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/02/1378/001-003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2007

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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