

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Μη
εγκεκριμένο

- *Leptospira interrogans*, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- *Leptospira interrogans*, serovar Grippotyphosa, strain Grippo Mal 1540, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

79432.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για παρασκευή ενεσίμου εναιωρήματος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI07AI03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/09/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός έγκρισης:

1936

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

30/08/2023

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:FR/V/0287/001/DC

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

eu-puar-frv0287001-mr-rpe668-en.pdf