

EURICAN DA-L, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Pole
volitatud

- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, Serogroup Canicola, serovar Canicola, Inactivated
- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live

Product identification

Ravimi nimetus:

EURICAN DA-L, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

3.00 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 annus

Turustatakse ainult English

2.50 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

- koer

Subkutaanne:

- koer
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI07AI01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Surrendered

Authorised in:

Itaalia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult Italian

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It
S.p.A.

Marketing authorisation date:

28/04/1994

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

31/12/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090838>