

Eurican DAPPI-LR, lyophilisate and suspension for injection

Ei
myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Eurican DAPPI-LR, lyophilisate and suspension for injection

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja suspensio, injektionestettä varten, suspensio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI07AJ06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

7/02/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2205

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

4/01/2026

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.