

Eurican DAPPi-LR, süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon koertele

Ei
myönnetty

- 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
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Eurican DAPPi-LR, süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon koertele

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](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

316.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

79433.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50119.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI07AJ06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Viro

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

7/08/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

State Agency Of Medicines

Myyntilupanumero:

1147

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/08/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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