

Eurican DAPPi-LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Eurican DAPPi-LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.90 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.70 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

•

Chien

- Non applicable. 0 day _{NA}

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AJ06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/05/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/037/99-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/05/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.