

Eurican DAP – LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Non
autorisé

- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, 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 DAP – LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

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](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

316.23 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

79432.80 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

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

QI07AI03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/02/1996

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/95/0197

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/08/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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