

EURICAN DAPPi-L lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Nije
odobreno

- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

EURICAN DAPPi-L lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

•

Dog

- Not applicable. 0 day
NA

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI07AI02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/06/2022

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

97/052/04-S

Datum promjene statusa odobrenja:

26/02/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.