

EURiCAN DAPPi - LR liofilizat și suspensie injectabilă

Nije
odobreno

- Rabies virus, strain G52, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

EURiCAN DAPPi - LR liofilizat și suspensie injectabilă

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](#)

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 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

80.00 percentage protection / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

80.00 percentage protection / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI07AJ06

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](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

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:

26/01/2004

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

140172

Datum promjene statusa odobrenja:

16/11/2025

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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