

EURICAN DAPPi-L, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Ekki
heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

EURICAN DAPPi-L, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

316.23 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

79432.80 50% cell culture infectious dose/dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50118.70 50% cell culture infectious dose/dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf og dreifa, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Hundur

- Á ekki við. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AI02

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

19/03/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/02/1412/001-003

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/06/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.