

Eurican DAP – LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Neregistruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Eurican DAP – LR liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Veikloji medžiaga:

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

316.23 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

79432.80 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI07AI03

Tiekimo teisinis statusas:

Paroduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Rinkodaros leidimo data:

12/02/1996

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

V/NRP/95/0197

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/08/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.