

EURICAN DAP-LR LIOFILIZADO Y SUSPENSIÓN PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PERROS

Neregistruotas

- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Rabies virus, strain G52, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

EURICAN DAP-LR LIOFILIZADO Y SUSPENSIÓN PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PERROS

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.90 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

80.00 percentage protection / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

80.00 percentage protection / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

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

QI07AJ05

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Rinkodaros leidimo data:

28/10/2014

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

3126 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/12/2025

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

Dokumentai

Ženklimas

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

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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