

Eurican DAPPi-L liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Nav
atļautas

- 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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Eurican DAPPi-L liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10000.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

316.23 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

79432.80 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

50118.70 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 Kāmju aizsargājošā deva 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 Kāmju aizsargājošā deva 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI07AI02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Plastmasas kastē 10 x 1 deva: 10 stikla flakoni pa 1 devai liofilizāta un 10 stikla flakoni pa 1 ml suspensijas.

Plastmasas kastē 50 x 1 deva: 50 stikla flakoni pa 1 devai liofilizāta un 50 stikla flakoni pa 1 ml suspensijas.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

15/02/2002

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/02/1414

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/08/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Lietošanas instrukcija

Marķējuma teksts