

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Nav
atļautas

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, strain Grippo Mal 1540, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

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](#)

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

Pieejamas tikai [English](#)

316.23 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

10000.00 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

79432.80 audu 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

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI07AI03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Pieejamas tikai [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - jaunai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

20/10/2015

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

836584

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/07/2023

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

FR/V/0287/001/DC

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

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

eu-puar-frv0287001-mr-rpe668-en.pdf