

EURICAN DAPPi - L liofilizat in suspensija za pripravo suspensije za injiciranje za pse

Pilnvarots

- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, Serogroup Canicola, serovar Canicola, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Product identification

Zāļu nosaukums:

EURICAN DAPPi - L liofilizat in suspensija za pripravo suspensije za injiciranje za pse

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Suns

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

1.00 Eiropas Farmakopejas vienība(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

1.00 Eiropas Farmakopejas vienība(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

50118.00 log 10 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

79432.00 log 10 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

316.20 log 10 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

10000.00 log 10 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Dose

Zāļu forma:

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai

Withdrawal period by route of administration:

subkutānai lietošanai:

- **Suns**
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI07AI02

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Slovenian](#)

Pieejams tikai [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

14/11/2021

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Atļaujas numurs:

NP/V/0125/001

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

20/09/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zāļu apraksts

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

Lietošanas instrukcija

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

Marķējuma teksts

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013930>