

Eurican DAP-LR

Niet
gemachtigd

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Eurican DAP-LR

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AJ05

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegeleden in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

15/06/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

396a/87

Datum toelatingswijziging:

15/10/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.