

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

80.00 Prosent beskyttelse / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

80.00 Prosent beskyttelse / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

4.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

2.50 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

4.90 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

hund

Subkutan bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AJ05

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spanish

Bare tilgjengelig i Spanish

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/10/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3126 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/11/2018

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055551>