

EURICAN DA-L, liofilizado e solvente per sospensione iniettabile per cani

Não
autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

EURICAN DA-L, liofilizado e solvente per sospensione iniettabile per cani

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

3.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

2.50

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- Dog

Via subcutânea:

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI07AI01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Marketing authorisation date:

28/04/1994

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

31/12/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090838>