

Eurican DAPPi-LR, süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon koertele

Não
autorizado

- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Eurican DAPPi-LR, süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon koertele

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

10000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

316.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

79433.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

50119.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

1.00 80% da dose protetora em Hamster (Monografia da Farmacopeia Europeia) /
1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 80% da dose protetora em Hamster (Monografia da Farmacopeia Europeia) /
1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AJ06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [estónio](#)

Disponível apenas em [estónio](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de autorização de introdução no mercado:

7/08/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1147

Data da alteração do estado de autorização:

30/08/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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