

EURICAN DAP-LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

Neautorizat

- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

EURICAN DAP-LR, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

79432.80 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

316.23 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AI05

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#)

[Finlandeză](#) [Suedează](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)

[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

4/12/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/95/0252/001-002

Data modificării statusului autorizației:

26/11/2006

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.