

Eurican DAPPi-LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Oprávnený

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Eurican DAPPi-LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Subkutánne použitie:**

•

Dog

- Not applicable. 0 day NA

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AJ06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenené liekovky s gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom. 100x1 dávka

Sklenené liekovky s gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom. 50x1 dávka

Sklenené liekovky s gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom. 10x1 dávka

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dátum registrácie lieku:

13/05/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/037/99-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/05/1999

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

Dokumenty

Combined File of all Documents