

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

Ima dovoljenje
za promet

- 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmaceutska oblika:

Liofilizat in suspenzija za suspenzijo za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Subkutana uporaba:**

•

Dog

- Not applicable. 0 day _{NA}

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI07AJ06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

13/05/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:97/037/99-S

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:13/05/1999

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.