

EURICAN DAPPi-LR, Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

Ni
odobreno

- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parvovirus, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Informacije o zdravlju

Ime zdravila:

EURICAN DAPPi-LR, Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

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

6.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

6.30 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

7.10 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

40.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

7.10 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in suspenzija za suspenzijo za injiciranje

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:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Latvian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

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:

23/04/1998

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:

97/026/98-C

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

3/12/2025

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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