

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

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

•

Hund

- Not applicable. 0 dygn_{NA}

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AJ06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

13/05/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/037/99-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/05/1999

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.