

Eurican DAPPi-LR vakcina

Ej
godkänd

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Eurican DAPPi-LR vakcina

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

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på engelska

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på engelska

4.90 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på engelska

4.70 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på engelska

2.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på engelska

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Läkemedelsform:

Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på ungerska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

17/06/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/09/2022

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