

EURICAN DA-L, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Ej
auktoriserad

- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, Serogroup Canicola, serovar Canicola, Inactivated
- Canine distemper virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live

Product identification

Läkemedlets namn:

EURICAN DA-L, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
3.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)
2.50 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

- Hund

Subkutan användning:

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på English Italian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Marketing authorisation date:

28/04/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/12/2007

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090838>