

Eurican DAP-LR

Ej
godkänd

- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, 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 DAP-LR

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](#)

Djurslag:

Hund

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
80.00 percentage protection / 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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AJ05

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

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 Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

15/06/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

396a/87

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/10/2021

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

Dokumenter

Produktresumé

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