

Eurican DAPPi-L

Ej
godkänd

- Canine distemper virus, strain BA5, 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
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Eurican DAPPi-L

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

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 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

7/02/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2204

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/07/2023

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.