

EURICAN DAPPi-L, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

Ej
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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

EURICAN DAPPi-L, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

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](#)

50.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

316.23 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

79432.80 50% cell culture infectious dose/dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50118.70 50% cell culture infectious dose/dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Hund

- Not applicable. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

19/03/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/02/1412/001-003

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/06/2007

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.