

# EURICAN DAPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Registrováno

- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live

## Identifikace přípravku

### **Název léčiva:**

EURICAN DAPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### **Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### **Cílové druhy:**

Pes

### **Cesta podání:**

Subkutánní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

4.70 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

4.90 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AD04

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Nizozemsko

---

### Dostupné v:

Nizozemsko

---

### Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

### Datum registrace:

12/08/2016

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

---

### Registrační číslo:

REG NL 118437

---

### Datum změny stavu registrace:

28/11/2022

---

### Referenční členský stát:

Francie

---

### Číslo procedury:

FR/V/0306/001

---

### Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko  
Malta Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0306001-mr-rpe792-en.pdf