

EURICAN DAPPI-L, κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

Autoriseret

- 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
- Canine parainfluenza virus 2, Inactivated

Product identification

Lægemidlets navn:

EURICAN DAPPI-L, κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

316.22 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

79.43 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.12 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

Lægemiddelform:

Pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan anvendelse:

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AI02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

6/10/1999

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

38630/27-04-2017/K-0225001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/11/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983003>