

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

Autorisiert

- 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

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- Hund
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AI02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

6/10/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

38630/27-04-2017/K-0225001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

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>