

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

Εξουσιοδοτημένο

- 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

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Υποδόρια χρήση:

- Σκύλος
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI07AI02

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

BT x [100 BLIST x 1 VIAL + 1 AMP SOLV (1ML/AMP)]

BT x [10 BLIST x (1 VIAL powder + 1 AMP SOLV (1ML/AMP))]

BT x 100 VIAL powder + 100 VIAL SOLV [1ML/VIAL]

BT x 1 VIAL powder + 1 VIAL SOLV [1ML/VIAL]

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

6/10/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός άδειας:

38630/27-04-2017/K-0225001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

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>