

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

Autorizado

- 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

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

316.22 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

79.43 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.12 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI07AI02

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

6/10/1999

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

38630/27-04-2017/K-0225001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

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>