

EURICAN DHPPI2-LR LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Ei
myönnetty

- Rabies virus, strain G52, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

EURICAN DHPPI2-LR LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja suspensio, injektionestettä varten, suspensio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI07AJ06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

26/11/2013

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

2920 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

18/12/2025

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

eu-puar-frv0267001-mr-rpe251-en.pdf