

EURiCAN DAPPi - LR liofilizat și suspensie injectabilă

Autorisé

- Rabies virus, strain G52, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EURiCAN DAPPi - LR liofilizat și suspensie injectabilă

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AJ06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/01/2004

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

140172

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/09/2020

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042699>