

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.12 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

79.43 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

316.22 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour suspension injectable

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

QI07AI02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/10/1999

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

38630/27-04-2017/K-0225001

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/11/2021

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