

EURICAN DAPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Viðurkennt

- Water for injection
- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live

Product identification

Heiti lyfs:

EURICAN DAPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION
Eurican DAPPi, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Aðeins í boði í [English](#)

4.70 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Aðeins í boði í [English](#)

4.00 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Aðeins í boði í [English](#)

4.90 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Aðeins í boði í [English](#)

2.50 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf og leysir, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

- Hundur
-

ATC flokkun (dýralyf):

QI07AD04

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Tékkland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleysis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

8/04/2016

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/012/16-C

Dagsetning leyfisbreytingar:

8/04/2016

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Númer verkferlis:

FR/V/0306/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Malta Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044623>