

EURICAN DHPPI2-LR LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

EURICAN DHPPI2-LR LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Eurican DAPPI-LR Λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για ενέσιμο εναιώρημα

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

316.23 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

50118.70 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

10000.00 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

79432.80 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 Hamster beskyttende dose 80 % (Ph. Eur. monografi) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 Hamster beskyttende dose 80 % (Ph. Eur. monografi) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:**

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AJ06

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Kypros

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

26/06/2014

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00433V

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

27/04/2020

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0267/001

Gjeldende medlemsstater:

Kypros DE EL PL PT ES

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042596>