

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

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

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](#)

10000.00 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

316.22 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

79.43 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.12 Cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

EL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Greek](#)

Tilgjengelig bare i [Greek](#)

Tilgjengelig bare i [Greek](#)

Tilgjengelig bare i [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

6/10/1999

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

38630/27-04-2017/K-0225001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

9/11/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983003>