

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

Geautoriseerd

- 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

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

316.22 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

79.43 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.12 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Hond
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AI02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Griekenland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

6/10/1999

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

38630/27-04-2017/K-0225001

Wijzigingsdatum status toelating:

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>