

EURICAN DHPPI2-LR LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

EURICAN DHPPI2-LR LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.90 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.70 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AJ06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/11/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2920 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/12/2025

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0267/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Labelling

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

eu-puar-frv0267001-mr-rpe251-en.pdf