

EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Autorisert

- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION
EURICAN DAP Liofilizado e solvente para suspensão injetável

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

2.50 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [English](#)

4.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [English](#)

4.90 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AD02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

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 Portugal Unipessoal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/05/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

923/01/16RIVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/08/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0305/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU MT
NL NO PL PT RO SI SI ES SE

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044597>