

EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Ikke
autorisert

- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, strain Grippo Mal 1540, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

EURICAN DAPPI-LMULTI 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](#)

4.70 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 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](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 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

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-frafalt

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/04/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2528

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/06/2026

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:FR/V/0286/001

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

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

eu-puar-frv0286001-mr-rpe725-en.pdf