

EURICAN DAP L-MULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

EURICAN DAP L-MULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

EURICAN DAP-Lmulti Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

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](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 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](#)

4.90 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

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

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 Portugal Unipessoal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/10/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

908/01/15DIVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/08/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0287/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ EE DE EL HU IT LV LI LT LU MT NL PL PT

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.