

# EURICAN DAPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Oprávněný

- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

EURICAN DAPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.70 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

4.90 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

2.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD04

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Holandsko

---

### Dostupné v:

Holandsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

12/08/2016

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Číslo registrácie:**

REG NL 118437

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/11/2022

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0306/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko

Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva  
Luxembursko Malta Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

eu-puar-frv0306001-mr-rpe792-en.pdf