

EURICAN DHPPI2-LR LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Ej
godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

EURICAN DHPPI2-LR LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AJ06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Avregistrerad

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Godkännandedatum:

5/11/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

870/01/13RIVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/04/2026

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0267/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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