

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:

Övergiven

Godkänd i:

Spanien

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 Espana S.A.

Godkännandedatum:

26/11/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

2920 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/12/2025

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0267/001

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

Dokumenter

Märkningstext

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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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