

EURiCAN DAPPi - LR liofilizat și suspensie injectabilă

Ej
godkänd

- Rabies virus, strain G52, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

EURiCAN DAPPi - LR liofilizat și suspensie injectabilă

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 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

4.70 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

4.90 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

Finns tillgänglig endast på engelska

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AJ06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

26/01/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

140172

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/11/2025

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

Dokumenter

Produktresumé

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