

EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Godkänd

- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION
EURICAN DAP Liofilizado e solvente para suspensão injetável

Aktiv substans:

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](#)

2.50 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

Läkemedelsform:

Frysstorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

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](#)

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:

5/05/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandennummer:

923/01/16RIVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/08/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0305/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland

Finland Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen

Luxemburg Malta Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien

Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

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.