

EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Godkänd

- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, strain Grippo Mal 1540, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

EURICAN DAPPI-LMULTI 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](#)

4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 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](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.50 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](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

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 France

Godkännandedatum:

9/12/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

200134

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/01/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:FR/V/0286/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Liechtenstein Litauen
Luxemburg Malta Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Spanien Sverige

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.

eu-puar-frv0286001-mr-rpe725-en.pdf