

EURICAN DAPPi - L liofilizat in suspenszija za pripravo suspenszije za injiciranje za pse

Auktoriserad

- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, Serogroup Canicola, serovar Canicola, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

Product identification

Läkemedlets namn:

EURICAN DAPPi - L liofilizat in suspenszija za pripravo suspenszije za injiciranje za pse

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

50118.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

79432.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

316.20 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

10000.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovenien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

14/11/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

NP/V/0125/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/09/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Märkningstext

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013930>