

# EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Неразрешен

- 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

## Идентификация на продукта

### **Име на лекарството:**

EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### **Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

куче

---

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
4.70 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)  
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)  
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)  
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)  
2.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)  
4.90 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)  
4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI07AI02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Expired

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Дата на разрешение за търговия:**

22/10/2015

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

14-10414

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

31/12/2021

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0286/001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

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