

## EURICAN DAP-Lmulti

Неразрешен

### лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

EURICAN DAP-Lmulti лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

### 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](#)

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

куче

---

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

---

**Данни за продукта**

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Налично само в Английски

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

79432.80 50% tissue 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

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

---

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

QI07AI03

---

**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:**

Surrendered

---

**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 France

---

**Дата на разрешение за търговия:**

19/08/2015

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-2599

---

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

23/07/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)

[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0287/001/DC

---

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

## Документи

eu-puar-frv0287001-mr-rpe668-en.pdf