

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

Neregistrováno

- 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

## Identifikace přípravku

### **Název léčiva:**

EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### **Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

### **Cílové druhy:**

Pes

---

### **Cesta podání:**

Subkutánní podání

---

## Údaje o přípravku

### **Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

4.70 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

4.90 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **Léková forma:**

Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI07AI02

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Surrendered

---

**Registrováno v:**

Dánsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Datum registrace:**

14/09/2015

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Příslušný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

55051

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/05/2026

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**FR/V/0286/001

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

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