

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 log₁₀ 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 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

4.00 log₁₀ 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:

Rumunsko

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 France

Datum registrace:

9/12/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

200134

Datum změny stavu registrace:

13/05/2026

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:FR/V/0286/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

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