

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Neregistrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

EURICAN DAP-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](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

79432.80 50% tissue 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

Léková forma:

Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

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

QI07AI03

Právní status výdeje:

Dostupné pouze v [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Lichtenštejnsko

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:

20/10/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

836584

Datum změny stavu registrace:

13/07/2023

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0287/001/DC

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

Dokumenty

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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

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