

Eurican DAP-Lmulti

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

EURICAN DAP L-MULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Eurican DAP-Lmulti

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.50 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [English](#)

4.90 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 unit(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AI03

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

14/09/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.11756.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/07/2020

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0287/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Liechtenstein Litauen
Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

2613320-paren-20150722.pdf.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032485>