

## Eurican DAP-Lmulti

Zugelassen

- 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
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

Eurican DAP-Lmulti

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

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

QI07AI03

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

2613320-paren-20150722.pdf.pdf