

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](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

4.90 log10 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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI07AI03

Abgaberegelung:

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

2613320-paren-20150722.pdf.pdf