

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

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.90 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AI03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

14/09/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.11756.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/07/2020

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Alemania
Grecia Hungría Italia Letonia Liechtenstein Lituania Luxemburgo Malta
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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

2613320-paren-20150722.pdf.pdf