

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

Volitatud

- 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

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

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

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

**Loomaliigid:**

koer

---

**Manustamisviis:**

Subkutaanne

---

## Ravimiandmed

**Toimeaine ja tugevus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 annus

---

**Ravimvorm:**

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon

---

**Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QI07AI03

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Saksamaa

---

**Saadaval:**

Saksamaa

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Müügiloa kuupäev:**

14/09/2015

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Vastutav asutus:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Müügiloa number:**

PEI.V.11756.01.1

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

28/07/2020

---

**Viiteliikmesriik:**

Prantsusmaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

FR/V/0287/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Eesti Saksamaa Kreeka  
Ungari Itaalia Läti Liechtenstein Leedu Luksemburg Malta Holland Poola  
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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

2613320-paren-20150722.pdf.pdf