

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Müügiloata

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

EURICAN DAP-LMULTI 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](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

79432.80 50% tissue 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

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI07AI03

Ravimi kuuluvus:

Termini tõlkekeel(ed) [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Müügiloo staatus:

Surrendered

Müügiluba riikides:

Liechtenstein

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 Animal Health France

Müügiloa kuupäev:

20/10/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

836584

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

13/07/2023

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

FR/V/0287/001/DC

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi märgistus

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

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