

# EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Ei  
myönnetty

- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, strain Grippo Mal 1540, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Koira

---

**Antoreitti:**

Ihon alle

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

---

**Lääkemuoto:**

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja suspensio, injektionestettä varten, suspensio

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI07AI02

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

9/12/2015

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Vastaava viranomainen:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Myyntilupanumero:**

200134

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

13/05/2026

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinnumero:**

FR/V/0286/001

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

eu-puar-frv0286001-mr-rpe725-en.pdf