

EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Autorisé

- 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 Grippomal 1540, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

EURICAN DAPPI-L MULTI ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
4.70 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
4.90 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AI02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/04/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

109613/27-10-2020/K-0224801

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/05/2021

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0286/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Liechtenstein Lituanie
Luxembourg Malte Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet