

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

Non  
autorisé

- 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

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### **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](#)

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

79432.80 50% tissue 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

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

---

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

QI07AI03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**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:**

28/09/2015

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

### **Numéro de l'autorisation:**

1936

---

### **Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/08/2023

---

### **État membre de référence:**

France

---

### **Numéro de procédure:**

FR/V/0287/001/DC

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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