

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:

Disponible uniquement en [German](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Liechtenstein

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:

20/10/2015

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

836584

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/07/2023

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

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