

EURICAN DAP L-MULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EURICAN DAP L-MULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

EURICAN DAP-Lmulti Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

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

2.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

4.00 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

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

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:

Valide

Autorisé en:

Portugal

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 Portugal Unipessoal Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/10/2015

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

908/01/15DIVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/08/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0287/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Allemagne

Grèce Hongrie Italie Lettonie Liechtenstein Lituanie Luxembourg Malte
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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