

EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Ekki
heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurrrkað stungulyf og dreifa, dreifa

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AI02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/10/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V480355

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/06/2026

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:FR/V/0286/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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