

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

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 log<sub>10</sub> 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 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.90 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Lyfjaform:**

Frostpurrikað stungulyf og dreifa, dreifa

---

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

QI07AI02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Pólland

---

**Fáanlegt í:**

Pólland

---

**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](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

29/04/2016

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

2528

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

29/04/2016

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0286/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Finnland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Liechtenstein  
Litáen Lúxemborg Malta Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía  
Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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