

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

Non  
autorizzato

- 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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

EURICAN DAPPI-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cane

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI07AI02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/10/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V480355

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/06/2026

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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