

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Non
autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

EURICAN DAP-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](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

79432.80 50% tissue 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

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

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

QI07AI03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Estonia

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 France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/09/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1936

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/08/2023

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0287/001/DC

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

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