

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

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

EURICAN DAP L-MULTI 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](#)

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

4.90 log₁₀ 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

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:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

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 Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/09/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.11756.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/07/2020

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0287/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania
Grecia Ungheria Italia Lettonia Liechtenstein Lituania Lussemburgo Malta
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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

2613320-paren-20150722.pdf.pdf