

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, serogroup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, strain Grippo Mal 1540, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Eurican DAP-Lmulti

Principio attivo:

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

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.50 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

4.90 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 unit(s)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

-

Cane

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

QI07AI03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

14/09/2015

Siti di produzione 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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

2613320-paren-20150722.pdf.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032485>