

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

Neoprávnený

- 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

## Identifikácia lieku

### **Názov lieku:**

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### **Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Subkutánne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

79432.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI07AI03

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Nemecky](#) [English](#) [Taliany](#) [Portugalsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Lichtenštajnsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Dátum registrácie lieku:**

20/10/2015

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zodpovedný orgán:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

836584

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

13/07/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

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

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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