

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Ej
godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

EURICAN DAP-LMULTI LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

79432.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI03

Receptstatus:

Finns tillgänglig endast på [tyska](#) [engelska](#) [italienska](#) [portugisiska](#) [Norwegian](#)

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Liechtenstein

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

20/10/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

836584

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/07/2023

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0287/001/DC

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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