

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

Ej  
godkänd

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- 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

## 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 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

79432.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI07AI03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Rumänien

---

**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:**

22/02/2016

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Godkännandenummer:**

200135

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

9/05/2024

---

### **Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

### **Procedurnummer:**

FR/V/0287/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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