

EURICAN DAP-LR

Ikke
autoriseret

- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Rabies virus, strain G52, Inactivated
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

EURICAN DAP-LR

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat og suspension til injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AJ05

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

16/07/1987

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/3921374 7/1987

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/10/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.