

# EURiCAN DAPPi - LR liofilizat și suspensie injectabilă

Ikke  
autoriseret

- Rabies virus, strain G52, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain T-86, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

EURiCAN DAPPi - LR liofilizat și suspensie injectabilă

### 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](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hund

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.70 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.90 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Lyofilisat til injektionsvæske, suspension

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI07AJ06

---

**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](#) [Lithuanian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

26/01/2004

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

140172

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

16/11/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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