

# EURiCAN DAPPi - LR liofilizat și suspensie injectabilă

Nicht  
autorisiert

- 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

### **Arzneimittel:**

EURiCAN DAPPi - LR liofilizat și suspensie injectabilă

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI07AJ06

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zulassungsdatum:**

26/01/2004

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

140172

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/11/2025

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.