

## Eurican DAP-LR

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Eurican DAP-LR

---

### **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](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

10000.00 50% tissue 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)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

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

QI07AJ05

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

(ID4): 1 Faltschachtel mit 100 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis und 1 Fertigspritze (Glas) mit 1 Milliliter) (100.0 Impfdosis, 100.0 Milliliter)

(ID3): 1 Faltschachtel mit 10 Faltschachtel mit (1 Fertigspritze (Glas) mit 1 Milliliter und 1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis) (10.0 Milliliter, 10.0 Impfdosis)

(ID2): 1 Faltschachtel mit 100 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (100.0 Impfdosis, 100.0 Milliliter)

(ID1): 1 Faltschachtel mit 10 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (10.0 Impfdosis, 10.0 Milliliter)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

15/06/2005

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Zulassungsnummer:**

396a/87

---

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

15/10/2021

---

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