

# Eurican DAPPi-LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

Autorizado

- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Eurican DAPPi-LR lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu pre psy

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.90 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.70 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de Pharmacopea europea / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de Pharmacopea europea / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía subcutánea:**

•

**Perros**

- Not applicable. 0 Día NA

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI07AJ06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/05/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/037/99-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/05/1999

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.