

## Eurican DAPPi-LR vakcina

No  
autorizado

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Rabies virus, Inactivated
- Canine parvovirus, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine adenovirus 2, Live
- Canine distemper virus, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Eurican DAPPi-LR vakcina

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

---

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00

Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00

Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.90 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.70 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Unidad(es)/Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

---

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

QI07AI02

---

### Condiciones de dispensación:

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

---

### Estado de la autorización:

Anulado

---

### Autorizado en:

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/06/1998

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

28/09/2022

---

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