

# EURICAN DAP-LR LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Non  
autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

EURICAN DAP-LR LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

4.90 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.50 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI07AJ05

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/10/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3126 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/12/2025

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.