

Eurican DAPPi-L

Non
autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Eurican DAPPi-L

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

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1995260.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

12589300.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

12589300.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

80.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

80.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

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

QI07AI02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/03/2002

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

194a/97

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/10/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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