

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

Ekki  
heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur

---

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

80.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Frostþurrkað stungulyf og dreifa, dreifa

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI07AJ05

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Spánn

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [spænska](#)

Aðeins fánlegt í [spænska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

28/10/2014

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

3126 ESP

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

18/12/2025

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

### Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.