

EURICAN DAPPi-LR, liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju

Non
autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

EURICAN DAPPi-LR, liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AJ06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/01/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/15-01/414

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/12/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.