

# Eurican DAPPI-LR

Autorisert

- 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, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Product identification

### Legemidlets navn:

Eurican DAPPI-LR

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

### Dyrearter:

hund

### Administrering:

Subkutan bruk

## Product details

### Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

4.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

2.50 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

4.90 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

4.70 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

---

### Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Subkutan bruk:

- hund
- 

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AJ06

---

### Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Authorised in:

BG

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Tilgjengelig bare i Bulgarian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

7/02/1999

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighet:**

BFSA

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-2205

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

10/03/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095793>