

## Eurican DAP-LR

Não  
autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Eurican DAP-LR

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via subcutânea

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

80.00 percentage protection / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

80.00 percentage protection / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AJ05

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

15/06/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número da autorização:**

396a/87

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

15/10/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.