

# EURICAN DAPPI-L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

EURICAN DAPPI-L LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Câine

---

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.70 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.90 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI07AI02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Data autorizației de comercializare:**

4/08/2000

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numărul autorizației:**

FR/V/8071609 7/2000

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

4/08/2010

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.