

EURICAN DAPPi-LR, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju

Neautorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

EURICAN DAPPi-LR, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju

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](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

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

Disponibile numai în Engleză

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

Disponibile numai în Engleză

4.70 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.90 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

2.50 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.00 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AJ06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

31/01/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

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

Data modificării statusului autorizației:

22/12/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.