

# EURICAN DHPPI2-LR LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Neautorizat

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

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

EURICAN DHPPI2-LR LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### **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 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

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.90 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](#)

4.70 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

---

**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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data autorizației de comercializare:**

26/06/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

30588/05-12-2018/K-0224901

---

**Data modificării statusului autorizației:**

31/03/2026

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**FR/V/0267/001

---

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

**Documente**

eu-puar-frv0267001-mr-rpe251-en.pdf