

# EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Неоторизиран

- Water for injection
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live

## Product identification

### **Име на ветеринарномедицинския продукт:**

EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Eurican DAP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

---

### **Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

### **Видове животни, за които е предназначен вмп:**

куче

---

### **Начин на приложение:**

Подкожно приложение

---

## Product details

### Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)  
1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)  
10000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)  
79432.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)  
316.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

### Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Подкожно приложение:

- куче

- Not applicable. no withdrawal period  
Withdrawal period is 0 days

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD02

---

### Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Norwegian](#)

---

### Статус на лиценза:

Surrendered

---

### Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

6/04/2016

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

SFVS

---

**Номер на лиценза:**

LT/2/16/2343/001-002

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

22/03/2021

---

**Референтна държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Номер на процедурата:**

FR/V/0305/001

---

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

## Documents

RV2343.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044553>