

EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION
EURICAN DAP LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [English](#)

4.90 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [English](#)

2.50 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- Hund
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AD02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Marketing authorisation date:

26/09/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

3467 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/09/2016

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0305/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal

Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044582>