

# EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Eurican DAP Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.90 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AD02

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Luxemburgo

---

### Disponible en:

Luxemburgo

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/07/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número de autorización:**

V 344/16/07/1511

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/07/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0305/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Malta Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)