

# EURICAN DAPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Autorizado

- Canine parainfluenza virus, strain CGF 2004/75, Live
- Canine distemper virus, strain BA5, Live
- Canine parvovirus, strain CAG2, Live
- Canine adenovirus 2, strain DK13, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

EURICAN DAPPI LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

4.70 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

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 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):

QI07AD04

---

### 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:

Finlandia

---

### Disponible en:

Finlandia

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
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 Denmark A/S

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

7/09/2016

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

### **Número de autorización:**

33766

---

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

7/09/2016

---

### **Estado miembro de referencia:**

Francia

---

### **Número de procedimiento:**

FR/V/0306/001

---

### **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

Disponible 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)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0306001-mr-rpe792-en.pdf