

EURICAN DAP-L, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

No
autorizado

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Canine parvovirus, Live
- Canine adenovirus 2, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EURICAN DAP-L, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per cani

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de Pharmacopea europea / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de Pharmacopea europea / 1.00 Vial

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):

QI07AJ09

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/06/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/06/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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