

# EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION  
EURICAN DAP Liofilizado e solvente para suspensão injetável

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.90 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI07AD02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Portugal

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/05/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

923/01/16RIVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/08/2022

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0305/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Malte Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.