

EURICAN DAP-LR, Λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

EURICAN DAP-LR, Λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

79432.80 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

10000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês

316.23 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Via subcutânea:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AJ05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de autorização de introdução no mercado:

8/12/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

82147/29-07-2022/17-10-2022/K-0225201

Data da alteração do estado de autorização:

3/02/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.