

# EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Oprávněný

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

## Product identification

### Názov lieku:

EURICAN DAP LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Eurican DAP λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

4.90 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

2.50 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

---

### Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Subkutánne použitie:

- **Dog**
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Cyprus

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### Marketing authorisation date:

13/03/2017

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### Zodpovedný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### Číslo registrácie:

CY00562V

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

2/03/2021

---

### Referenčný členský štát:

Francúzsko

---

### Číslo postupu:

FR/V/0305/001

---

### Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko  
Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva  
Luxembursko Malta Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko

Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044572>