

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

Ej  
godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska

79432.80 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska

316.23 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

---

### **Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Hund**

- Not applicable. no withdrawal period

#### **Subkutan användning:**

- 

#### **Hund**

- Not applicable. no withdrawal period

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI07AJ05

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Övergiven

---

### **Godkänd i:**

Grekland

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)  
Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)  
Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [portugisiska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Godkännandedatum:**

8/12/1988

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

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

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

3/02/2026

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.