

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Registrováno

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, strain Grippo Mal 1540, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Eurican Lmulti injektionsvæske, suspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Datum registrace:

14/09/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

55052

Datum změny stavu registrace:

14/09/2015

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0288/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Malta Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko

Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.