

File downloaded on 2026-06-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045746>

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

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:

Polsko

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 France

Datum registrace:

25/11/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

2586

Datum změny stavu registrace:

25/11/2016

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 nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

eu-puar-frv0288001-mr-rpe669-en.pdf