

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

28/09/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/20-01/498

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/12/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0288/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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