

Eurican Herpes 205 (--) - Powder and solvent for emulsion for injection

Autorizado

- Canine herpesvirus, strain F205, glycoproteins

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Eurican Herpes 205 (--) - Powder and solvent for emulsion for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:0.3 µg to 1.75 µg Reference:Hse Comments:Antigens (amount expressed in µg of gB glycoproteins) Index:0

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para emulsión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AA

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Austria , Bulgaria , Eslovaquia , España , Francia , Hungría , Polonia , República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

26/03/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/03/2001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 20/06/2024

[Descargar](#)

ema-puar-eurican-herpes-205-v-059-par-en.pdf