

EURICAN LMULTI SUSPENSION INYECTIONABLE

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION
EURICAN LMULTI SUSPENSION INYECTIONABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Perros

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

QI07AB01

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:

España

Disponible en:

España

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

5/11/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3324 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2017

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0288/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia 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](#)

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado