

# EURICAN PNEUMO SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Autorizado

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain 372 CN, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

EURICAN PNEUMO SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

---

### **Principio activo:**

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](#)

10.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) hemaglutinante(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

QI07AL05

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile 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:**

Caja con 100 viales de 1 ml (1 dosis)

Caja con 10 viales de 1 ml (1 dosis)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile 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:**

8/07/1986

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3120 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/10/2014

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

Prospecto