

# Eurican L4 (--) - Suspension for injection

Autorizado

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, strain Grippo Mal 1540, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain 16785, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Eurican L4 (--) - Suspension for injection

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Presentation\_strength:≥ 80% Reference:Ph.Eur. 0447 Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:≥ 80% Reference:Ph.Eur. 0447 Index:1

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:≥ 80% Reference:Ph.Eur. 0447 Index:2

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:≥ 80% Reference:Ph.Eur. 0447 Index:3

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### 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:

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 , Bélgica , Eslovaquia , España , Francia , Luxemburgo , Polonia , República Checa

---

### Descripción del formato:

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 Vetmedica GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

31/03/2023

---

### **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:**

31/03/2023

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 24/10/2023

[Descargar](#)

ema-puar-v5944-eurican-l4-en.pdf

ema-puar-v5944-eurican-l4-en.pdf