

# EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Volitatud

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

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

---

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

### Loomaliigid:

koer

---

### Manustamisviis:

Subkutaanne

---

# Ravimiandmed

## Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 annus

---

## Ravimvorm:

Süstesuspensioon

---

## Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI07AB01

---

## Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

---

## Müügiloa staatus:

Valid

---

## Müügiluba riikides:

Hispaania

---

## Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

# Lisateave

## Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

**Müügiloa kuupäev:**

5/11/2015

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Vastutav asutus:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Müügiloa number:**

3324 ESP

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

1/01/2017

---

**Viiteliikmesriik:**

Prantsusmaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

FR/V/0288/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome  
Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Malta  
Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania  
Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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