

Eurican L4 (--) - Suspension for injection

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Eurican L4 (--) - Suspension for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength: ≥ 80% Reference: Ph.Eur. 0447 Index: 0

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength: ≥ 80% Reference: Ph.Eur. 0447 Index: 1

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength: ≥ 80% Reference: Ph.Eur. 0447 Index: 2

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength: ≥ 80% Reference: Ph.Eur. 0447 Index: 3

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Belgique , Espagne , France , Luxembourg , Pologne , Slovaquie , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/03/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/03/2023

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 24/10/2023

Télécharger

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

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