

Eurican Lmulti, suspenzija za injekciju

Nije
odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Eurican Lmulti, suspenzija za injekciju

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI07AB01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Hrvatska

Opis paketa:

plastična kutija koja sadržava 25 staklenih bočica s 1 mL

plastična kutija koja sadržava 50 staklenih bočica s 1 mL

plastična kutija koja sadržava 10 staklenih bočica s 1 mL

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/09/2015

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/20-01/498

Datum promjene statusa odobrenja:

22/12/2025

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0288/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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