

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Viðurkennt

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION
Eurican Lmulti injektionsvæske, suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Hundur

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dagsetning markaðsleyfis:

14/09/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

55052

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/09/2015

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0288/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Malta Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045716>