

# EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Hundur

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

### **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, dreifa

---

### **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI07AB01

---

### **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

### **Staða leyfis:**

Gilt

---

### **Heimilað í:**

Slóvenía

---

### **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í slóvenska

Aðeins fáanlegt í slóvenska

Aðeins fáanlegt í slóvenska

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

3/11/2015

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

DC/V/0508/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/11/2015

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0288/001

---

**Þátttökulönd (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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

Fylgiseðill

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

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