

# 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 INJECTABLE  
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:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#)  
[Norwegian](#)

---

### Staða leyfis:

Gilt

---

### Heimilað í:

Frakkland

---

### Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### Réttindategund:

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

14/08/2015

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/2198733 3/2015

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

4/09/2020

---

**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.