

Eurican L

Ekki heimilað

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Eurican L

Virkt efni:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI07AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

5/11/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

HPRA

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10454/041/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/11/2022

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.