

Eurican LR

Ekki
heimilað

- Rabies virus, strain G52, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Eurican LR

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í [enska](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í [enska](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI07AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

19/10/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2065

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/07/2023

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