

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Autorizzato

- 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

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Danimarca

Available in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

14/09/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

55052

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/09/2015

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0288/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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