

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Malta

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

17/08/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Ministry For Agriculture Fisheries And Animal Rights

Vergunningsnummer:

VMA52

Datum toelatingswijziging:

17/08/2016

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0288/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Malta Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet