

# EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)  
Bare tilgjengelig i [English](#)  
Bare tilgjengelig i [English](#)

---

### Målarter:

hund

---

### Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

1.00 Hamster beskyttende dose 80 % (Ph. Eur. monografi) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

1.00 Hamster beskyttende dose 80 % (Ph. Eur. monografi) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

1.00 Hamster beskyttende dose 80 % (Ph. Eur. monografi) / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

- 

**hund**

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI07AB01

---

**Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DK

---

**Tilgjengelig i:**

DK

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/09/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

55052

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

14/09/2015

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0288/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU MT  
NL NO PL PT RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

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