

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

EURICAN L-MULTI SUSPENSION FOR INJECTION

Eurican Lmulti

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1.00 80% da dose protetora em Hamster (Monografia da Farmacopeia Europeia) /

1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 80% da dose protetora em Hamster (Monografia da Farmacopeia Europeia) /

1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 80% da dose protetora em Hamster (Monografia da Farmacopeia Europeia) /

1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

14/09/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.11757.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

30/07/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0288/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

2613321-paren-20150722.pdf.pdf