

# 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

### **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:**

Espanha

---

### **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 Animal Health Espana S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

5/11/2015

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

3324 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/01/2017

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0288001-mr-rpe669-en.pdf