

Eurican L4 (--)- Suspension for injection

Godkänd

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain 16070, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 16069, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Grippotyphosa, strain Grippo Mal 1540, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain 16785, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Eurican L4 (--)- Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:≥ 80% Reference:Ph.Eur. 0447 Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:≥ 80% Reference:Ph.Eur. 0447 Index:1

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:≥ 80% Reference:Ph.Eur. 0447 Index:2

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:≥ 80% Reference:Ph.Eur. 0447 Index:3

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Frankrike , Luxemburg , Polen , Slovakien , Spanien , Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

31/03/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/03/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 24/10/2023

Ladda ner

ema-puar-v5944-eurican-l4-en.pdf

ema-puar-v5944-eurican-l4-en.pdf