

PIRODOG, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za pse

Nicht
autorisiert

- Babesia canis, subsp. canis, strain BC 14-9, soluble parasite antigen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PIRODOG, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za pse

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.20 log10 immunofluorescence unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AO

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

13/02/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/18-01/12

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/07/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.