

PNEUMODOG, ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

Autorisiert

- Bordetella bronchiseptica, Inactivated
- Canine parainfluenza virus 2, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

PNEUMODOG, ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

- Hund

subkutane Anwendung:

- Hund
-

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

QI07AL05

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Available in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

2/09/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

77262/27-11-2007/K-0111401

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/06/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983001>