

# PIRODOG LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

Autorisé

- Babesia canis, soluble parasite antigen, Inactivated

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

PIRODOG LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Chien

Chat

---

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.20 log10 (50% cell culture infectious dose)/dose / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI07AO

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 blister de 1 flacon de 1 dose de lyophilisat et de 1 seringue de 1 mL de solvant

Boîte de 1 flacon de 1 dose de lyophilisat et de 1 flacon de 1 mL de solvant

Boîte de 100 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 100 flacons de 1 mL de solvant

Boîte de 50 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 50 flacons de 1 mL de solvant

Boîte de 20 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 20 flacons de 1 mL de solvant

Boîte de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 10 flacons de 1 mL de solvant

Boîte de 100 blisters de 1 flacon de 1 dose de lyophilisat et de 1 seringue de 1 mL de solvant

Boîte de 10 blisters de 1 flacon de 1 dose de lyophilisat et de 1 seringue de 1 mL de solvant

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/03/1985

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/9818330 0/1985

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/03/2010

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit