

# Hippo Trichon

Autorisé

- Trichophyton equinum, strain CCM F-787, Live

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Hippo Trichon

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Cheval

Cheval (poulain)

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

16000000.00 cells / 1.00 Dose

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period

Milch von Pferden, die während der laufenden Laktationsperiode immunisiert wurden, ist vom menschlichen Verzehr auszuschließen.

- Viande et abats. 12 day

- 

**Cheval (poulain)**

- Viande et abats. 12 day

---

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

QI05AP01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Ecuphar

---

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

6/04/2004

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numéro de l'autorisation:**

PEI.V.02610.01.1

---

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

2/04/2009

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.