

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000090182>

Hippo Trichon

Toegelaten

- Trichophyton equinum, strain CCM F-787, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Hippo Trichon

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Veulens

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1600000.00 cells / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 12 day

-

Veulens

- Meat and offal. 12 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI05AP01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Duitsland

Beschikbaar in:Duitsland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ecuphar

Handelsvergunningsdatum:

6/04/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

PEI.V.02610.01.1

Datum toelatingswijziging:

2/04/2009

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.