

File downloaded on 2026-06-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000081473>

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

Ni
odobreno

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI07AO

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Croatian](#)

Na voljo samo v [Croatian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

13/02/2020

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Pristojni organ:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

20/07/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.