

HIPRADOГ SEVEN

Разрешен

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain Penn 103/70, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HIPRADOГ SEVEN

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 billion organisms / 1.00 Dose

Налично само в Английски

10.00 billion organisms / 1.00 Dose

Налично само в Английски

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AI02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Първичната опаковка на лиофилизираната фракция се състои от безцветен стъклен флакон от 3 ml тип I, с гумена запушалка и алуминиева капачка.
Първичната опаковка на течната фракция се състои от безцветен стъклен

флакон от 3 ml тип I, с гумена запушалка и алуминиева капачка. 10 x 1 доза (лиофилизирана фракция-течна фракция) в картонена кутия.

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

17/09/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2756

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/09/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Package Leaflet and Labelling

Кратка характеристика на продукта