

Hipradog DP lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Autoriseret

- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Hipradog DP lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

7.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Lyofilisat og suspension til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Hund

- All relevant tissues. no withdrawal period not applicable

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AD03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

30/04/2004

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra, S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/066/04-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/04/2004

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029357>