

Hipradog Multi liofilizado e solvente para suspensão injectável para cães

Zugelassen

- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Penn 103/70, Live
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Hipradog Multi liofilizado e solvente para suspensão injectável para cães

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Betätigung (Sprühstoß)

Verfügbar nur in englisch

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Betätigung (Sprühstoß)

Verfügbar nur in englisch

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Betätigung (Sprühstoß)

Verfügbar nur in englisch

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Betätigung (Sprühstoß)

Verfügbar nur in englisch

1000000000.00 Organisms / 1.00 Betätigung (Sprühstoß)

Verfügbar nur in englisch

1000000000.00 Organisms / 1.00 Betätigung (Sprühstoß)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI07A

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

11/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

898/01/13NIVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.