

# 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](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

10000000000.00 Organisms / 1.00 Betätigung (Sprühstoß)

Verfügbar nur in englisch

10000000000.00 Organisms / 1.00 Betätigung (Sprühstoß)

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI07A

---

**Abgaberegulierung:**

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](http://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.