

Hipradog 7 lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Hipradog 7 lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 billion organisms/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 billion organisms/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Hund

- Alle Zielgewebe. 0 Tag_{NA}

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

QI07AI02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

30/04/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/068/04-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/04/2004

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029947>