

Hipradog DHLP lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Hipradog DHLP lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Billón de organismos/Mililitro / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Billón de organismos/Mililitro / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Perros

- All relevant tissues. 0 Día NA

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AI03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/067/04-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/04/2004

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.