

Hipradog 7 lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Autorizzato

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Hipradog 7 lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 miliardi di organismi / millilitro / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 miliardi di organismi / millilitro / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Cane

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
NA

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AI02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/04/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/068/04-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/04/2004

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.