

HIPRADOg SEVEN

Autorisert

- 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 distemper virus, strain Lederle, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HIPRADOg SEVEN

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milliard organismer / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milliard organismer / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/09/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2756

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/09/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.