

# HIPRADOG-7, Injekce

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

HIPRADOG-7, Injekce

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

7.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

6.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

7.10 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1000000000.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1000000000.00 Protective Dose / 1.00 Dose

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [angielski](#) [rumuński](#)

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI07AI02

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/07/2003

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

97/048/03-C

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

4/02/2011

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.