

Hipradog 7 lyofilizat a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Hipradog 7 lyofilizat a tekutá zložka na injekčnú suspenziu

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.00 billion organisms/millilitre / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 billion organisms/millilitre / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Câine

- All relevant tissues. 0 zi _{NA}

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AI02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Data autorizației de comercializare:

30/04/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/068/04-S

Data modificării statusului autorizației:

30/04/2004

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

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