

HIPRADOg SEVEN

Oprávněný

- Leptospira interrogans, Serogroup Canicola, Live
- Leptospira interrogans, Serogroup Icterohaemorrhagiae, Live
- 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

Product identification

Názov lieku:

HIPRADOg SEVEN

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 billion organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

10.00 billion organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

6.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AI02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

17/09/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2756

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/09/2022

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

Documents

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095809>