

MAXIVAC PENTA LIOFILIZADO Y SUSPENSIÓN PARA PREPARACIÓN DE SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PERROS

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MAXIVAC PENTA LIOFILIZADO Y SUSPENSIÓN PARA PREPARACIÓN DE SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

9.00 Organismos / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

9.00 Organismos / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AI03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 10 viales de liofilizado y 10 viales de 1ml de disolvente

Caja con 1 vial de liofilizado y 1 vial de 1ml de disolvente

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

8/10/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1405 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/10/2001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado