

# CANIGEN MHA2P

Autorizado

- Canine distemper virus, strain Lederle VR128, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

CANIGEN MHA2P

### **Principio activo:**

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](#)

5.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

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

QI07AD02

---

**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 50 viales de 3 ml de liofilizado y 50 viales de 3 ml de capacidad

Caja con 10 viales de 3 ml de liofilizado y 10 viales de 3 ml de capacidad

Caja con 1 vial de 3 ml de liofilizado y 1 vial de 3 ml de capacidad con 1

---

## 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:**

Virbac Espana S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/04/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3224 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/01/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto