

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/et/600000055032>

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

- 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

Volitatus

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

- Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
- Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
- Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
- Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
- Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

- koer

Manustamisviis:

- Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

- Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
9.00
Organisms
/
1.00
millilitre(s)
- Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
9.00
Organisms
/
1.00

- millilitre(s)
- Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
4.00
50% tissue culture infectious dose
/
1.00
millilitre(s)
- Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
4.00
50% tissue culture infectious dose
/
1.00
millilitre(s)
- Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
6.00
50% tissue culture infectious dose
/
1.00
millilitre(s)

Ravimvorm:

- Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

- QI07AI03

Ravimi kuuluvus:

- Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

- Valid

Müügiluba riikides:

- Hispaania

Pakendi kirjeldus:

- Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)
- Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)

Lisateave

Loa liik:

- Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

- Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

- Laboratorios Hipra S.A.

Müügiloa kuupäev:

- 8/10/2001

Partii vabastamise tootmiskohad:

- Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

- Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

- 1405 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

- 8/10/2001

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

Dokumendid

Tooteteave

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

[Muud keeled \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Avaldatud: 15/12/2025

[Lae alla](#)

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

[Muud keeled \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Avaldatud: 15/12/2025

[Lae alla](#)

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

[Muud keeled \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Avaldatud: 11/07/2025

[Lae alla](#)