

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

Odobreno

- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

9.00 Organisms / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

9.00 Organisms / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

6.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI07AI03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Opis paketa:

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

8/10/2001

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

1405 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

8/10/2001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.