

MAXIVAC HEPTA LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Autorizzato

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Penn 103/70, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MAXIVAC HEPTA LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

9.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

9.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

4.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

4.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AI02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/07/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1509 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/07/2003

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.