

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

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

9.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

9.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

4.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

6.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

5.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

4.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Prášok a vehikulum na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AI02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Dátum registrácie lieku:

3/07/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

1509 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/07/2003

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.