

VANGUARD 7 liofilizado y suspension para suspension inyectable para perros

Разрешен

- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

VANGUARD 7 liofilizado y suspension para suspension inyectable para perros

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

Начин на приложение:

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

3.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

3.20 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

6.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

7.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

- куче
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AI02

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Spanish](#)

Налично само на [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Zoetis Spain S.L.

Marketing authorisation date:

8/09/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на лиценза:

3121 ESP

Дата на промяна в статуса на лиценза:

17/10/2014

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055576>