

VANGUARD 7, liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju, za pse

Разрешен

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VANGUARD 7, liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju, za pse

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

463.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

420.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AI02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Наличен в:

Croatia

Описание на опаковката:

Налично само в Хърватски

Допълнителна информация**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis B.V.

Дата на разрешение за търговия:

13/02/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/13-01/320

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/04/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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