

Vanguard 7

Неразрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vanguard 7

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:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1585.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител 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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

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 Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

2/01/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

8a/91

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/06/2024

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.