

VANGUARD PLUS 7, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai šunims

Разрешен

- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, 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 PLUS 7, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai šunims

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

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

Налично само в [English](#)

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

Налично само в [English](#)

1584.89 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

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

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AI02

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Lithuania

Описание на опаковката:

Налично само в [Lithuanian](#)

Налично само в [Lithuanian](#)

Налично само в [Lithuanian](#)

Налично само в [Lithuanian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

30/11/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/03/1599/001-004

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/09/2008

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096559>