

Vanguard 7 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

Разрешен

- 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 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

Активно вещество:

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

420.00 relative unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1585.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

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

•

куче

- Not applicable. no withdrawal period

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
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

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 Португалски

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Hellas S.A.

Дата на разрешение за търговия:

6/07/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

56772/16-06-2021/K-0077301

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/07/2023

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.

Листовка

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