

VANGUARD 7 sospensione iniettabile per cani

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

VANGUARD 7 sospensione iniettabile per cani

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Intramuskulární podání
Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

3.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

6.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

7.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční suspenze

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AI02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Dostupné v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Italia S.r.l

Datum registrace:

5/07/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

6/07/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.