

Vanguard Plus Puppy lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Εγκεκριμένο

- 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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Vanguard Plus Puppy lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για παρασκευή ενεσίμου εναιωρήματος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI07AD04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Slovakia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/04/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

97/083/04-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

30/04/2004

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.