

Vanguard Plus 5 vakcina A.U.V.

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vanguard Plus 5 vakcina A.U.V.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Disponible en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Hungary Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/04/2004

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/04/2004

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet