

VANGUARD 7 suspensione iniettabile per cani

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VANGUARD 7 suspensione iniettabile per cani

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

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

QI07AI02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

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 Italia S.r.l

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/07/1994

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

Zoetis Belgium

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/07/2009

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.