

VANGUARD PLUS 7

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VANGUARD PLUS 7

Substance active:

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

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chien

Voie sous-cutanée:

-

Chien

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

QI07AJ02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/06/2007

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

140019

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/10/2023

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006341>