

Vanguard 7 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

Autorisé

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- 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 7 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

Substance(s) active(s):

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 sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

420.00 relative unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1585.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Chien

- Non applicable. no withdrawal period

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

QI07AI02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Portuguese

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Hellas S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/07/2005

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

56772/16-06-2021/K-0077301

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/07/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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