

Vanguard Plus 5, liofilizát i rozpusztczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań dla psów

Engedélyezett

- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Canine distemper virus, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vanguard Plus 5, liofilizát i rozpusztczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań dla psów

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1584.89 50% cell culture infectious dose / 1.00 50% cell culture infectious dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 50% cell culture infectious dose

Csak itt érhető el [English](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 50% cell culture infectious dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 50% cell culture infectious dose

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenziós injekcióhoz

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI07AD02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Poland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Polish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/04/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

1463

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/04/2004

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat