

VANGUARD 7 sospensione iniettabile per cani

Felhatalmazott

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

Product identification

Készítmény neve:

VANGUARD 7 sospensione iniettabile per cani

VANGUARD 7 sospensione iniettabile per cani

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- kutya

Subcutan alkalmazás:

- kutya
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI07AI02

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

5/07/1994

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Felelős hatóság:

MdS

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/07/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090844>