

Vanguard Plus 5/L EU lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vanguard Plus 5/L EU lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.20 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

Cane

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
not applicable

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AI02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Disponibile in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/11/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/668/92-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/11/1992

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.