

Vanguard Plus Puppy, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorizzato

- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vanguard Plus Puppy, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Sostanza attiva:

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](#)

8.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

8.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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

QI07AD04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Disponibile in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

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:

11/02/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/015/04-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/11/2009

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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