

Vanguard Plus 7, süstelahuse lüofilisaat ja lahusti koertele

Autorizzato

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vanguard Plus 7, süstelahuse lüofilisaat ja lahusti koertele

Sotsanza 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](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1585.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

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:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Estonian](#)

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 Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/04/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1254

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/04/2004

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.