

Vanguard Plus 5 vakcina A.U.V.

Autorizzato

- 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 5 vakcina A.U.V.

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](#)

7.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

3.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unità / dose

Forma farmaceutica:

Polvere 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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Hungary Kft.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/04/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/04/2004

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