

VANGUARD 7 sospensione iniettabile per cani

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VANGUARD 7 sospensione iniettabile per cani

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 intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

463.00 relative unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

420.00 relative unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione 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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

25 flaconcini di frazione liofilizzata da 1 dose + 25 flaconcini di frazione liquida da 1 dose (1 ml)

10 flaconcini di frazione liofilizzata da 1 dose + 10 flaconcini di frazione liquida da 1 dose (1 ml)

1 flaconcino di frazione liofilizzata da 1 dose + 1 flaconcino di frazione liquida da 1 dose (1 ml)

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 Italia S.r.l

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/07/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/07/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti