

VANGUARD PLUS 7, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai šunims

Autorizzato

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, 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, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai šunims

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 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1584.89 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

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:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)
Disponibile solo in [Lithuanian](#)
Disponibile solo in [Lithuanian](#)
Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/11/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium SA

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/03/1599/001-004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/09/2008

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.