

Vanguard plus 7 liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje za pse

Autorizzato

- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, 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 liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje za pse

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 Protective Dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Protective Dose / 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 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1584.00 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:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

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

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/11/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

NP/V/0347/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/09/2004

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 (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.