

Vanguard 7

Igaliotas

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

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Vanguard 7

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

8.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Flakonas

Pateikiama tik [English](#)

316228.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Flakonas

Pateikiama tik [English](#)

158489.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Flakonas

Pateikiama tik [English](#)

8.50 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Flakonas

Pateikiama tik [English](#)

422.00 unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik [English](#)

493.00 unit(s) / 1.00 Dose

Vaisto forma:

Liofilizatas injekcinei suspensijai

Withdrawal period by route of administration:

Leisti po oda:

- Šuo
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI07AI02

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

1/11/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos pažymėjimo numeris:

REG NL 8369

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/12/2016

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083188>