

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

Autorizat

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, 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, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.20 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 unit(s)/dose

Forma farmaceutică:

Pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AI02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Hungary

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Hungary Kft.

Data autorizației de comercializare:

30/04/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

30/04/2004

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet