

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

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

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 Protective Dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1584.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție 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:

Slovenia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)
Disponibile numai în [Slovenă](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

10/11/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

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

Numărul autorizației:

NP/V/0347/001

Data modificării statusului autorizației:

28/09/2004

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.