

Vanguard 7 pó e solvente para suspensão injetável

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Vanguard 7 pó e solvente para suspensão injetável

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovský](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

6.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

7.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

600.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

600.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AI02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Portugal Lda.

Dátum registrácie lieku:

1/10/2010

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

590/97 DGV

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/04/2018

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.