

VANGUARD 7 sospensione iniettabile per cani

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

VANGUARD 7 sospensione iniettabile per cani

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

463.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

420.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Tillgänglig i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Italia S.r.l

Godkännandedatum:

5/07/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/07/2009

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.