

Vanguard 7

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vanguard 7

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

740.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.20 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Lyofilisat til injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AI02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Netherlands

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/11/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium SA

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 8369

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/12/2016

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.