

# Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

Autoriseret

- 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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hund

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

7.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

3.20 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

---

### Lægemiddelform:

Pulver og solvens 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:

Hungary

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Hungary Kft.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

30/04/2004

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/04/2004

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)