

Vanguard 7

Ikke
autoriseret

- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Snyder Hill, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, 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](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1585.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Hund

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:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

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 Deutschland GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

2/01/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Paul-Ehrlich-Institut

Markedsføringstilladelsesnummer:

8a/91

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/06/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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