

VANGUARD 7

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VANGUARD 7

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1584.89 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in englisch

5011870.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI07AI02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch
finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis France

Zulassungsdatum:

15/09/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/6862556 2/1995

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/10/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.