

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AI02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in ungarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Hungary Kft.

Zulassungsdatum:

30/04/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium SA

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/04/2004

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