

Vanguard 7

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Vanguard 7

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
915.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
740.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
6.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
3.20 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
3.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
6.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI07AI02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/11/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Belgium

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 8369

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

13/12/2016

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.