# Autorisé

# Vanguard Plus 7 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem

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

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

Vanguard Plus 7 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem

#### **Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

#### **Espèces cibles:**

Chien

#### Voie d'administration:

# Informations sur le produit

#### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

#### Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

# Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

Chien

# Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

Q107A102

#### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### Autorisé en:

Lettonie

#### Disponible en:

Lettonie

#### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

# Informations complémentaires

### Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

#### Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

### Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/12/2003

## Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

# **Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

#### Numéro de l'autorisation:

V/NRP/03/1610

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

16/12/2003

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **Documents**

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041833