

Vanguard Plus 7 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem

Heimilað

- 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, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vanguard Plus 7 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AI02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Fáanlegt í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [lettneska](#)

Aðeins fánlegt í [lettneska](#)

Aðeins fánlegt í [lettneska](#)

Aðeins fánlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

16/12/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/03/1610

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/12/2003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.