

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, dreifa

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

QI07AI02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Hungary Kft.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/04/2004

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