

Viðurkennt

Vanguard 7 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

- *Leptospira interrogans*, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain 11403, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serogroup Canicola, 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, strain N-CDV, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vanguard 7 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

463.00 relative unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

420.00 relative unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1585.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og dreifa, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

- Hundur

- Á ekki við. no withdrawal period

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

QI07AI02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [Greek](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Hellas S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/07/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

56772/16-06-2021/K-0077301

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/07/2023

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986072>