

Vanguard plus 7 liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje za pse

Heimilað

- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, 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 plus 7 liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje za pse

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 stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

1584.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, lausn

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

QI07AI02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Fáanlegt í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvenska

Aðeins fáanlegt í slóvenska

Aðeins fánlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fánlegt í [slóvenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

10/11/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

NP/V/0347/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/09/2004

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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