

Vanguard Plus 7 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vanguard Plus 7 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AI02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Beschikbaar in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium

Handelsvergunningsdatum:

16/12/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/03/1610

Datum toelatingswijziging:

16/12/2003

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.