

Vanguard Plus Puppy lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vanguard Plus Puppy lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Werkzame stof:

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](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AD04

Afleverstatus:

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

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Beschikbaar in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Handelsvergunningsdatum:

30/04/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/083/04-S

Datum toelatingswijziging:

30/04/2004

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

Documenten

Combined File of all Documents

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