

VANGUARD PLUS 7, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań dla psów

Toegelaten

- Canine adenovirus 2, Live
- Canine parainfluenza virus, Live
- Canine parvovirus, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Canine distemper virus, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VANGUARD PLUS 7, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań dla psów

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](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

740.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

915.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie 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:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Pools

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 Polska Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

30/04/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

1461

Datum toelatingswijziging:

30/04/2004

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.