

Vanguard 7

Niet
gemachtigd

- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Snyder Hill, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vanguard 7

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](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1585.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Hond

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:

Surrendered

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Deutschland GmbH

Handelsvergunningsdatum:

2/01/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

8a/91

Datum toelatingswijziging:

6/06/2024

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.