

Vanguard 7 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

Toegelaten

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vanguard 7 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

Werkzame stof:

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](#)

420.00 relative unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1585.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Grieks

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 Portugees

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Hellas S.A.

Handelsvergunningsdatum:

6/07/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

56772/16-06-2021/K-0077301

Datum toelatingswijziging:

12/07/2023

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.