

VANGUARD 7 liofilizado y suspension para suspension inyectable para perros

Autorisert

- 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, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VANGUARD 7 liofilizado y suspension para suspension inyectable para perros

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

3.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

3.20 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

6.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

7.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

80.00 prosent beskyttelse / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

80.00 prosent beskyttelse / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Spain S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/09/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium SA

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3121 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/10/2014

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055576>