

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

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

hund

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1584.89 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

740.00 Relativ(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

915.00 Relativ(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI07AI02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PL

---

**Tilgjengelig i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Polsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

30/04/2004

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

1461

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

30/04/2004

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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.