

VANGUARD 7, liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju, za pse

Autorisert

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VANGUARD 7, liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju, za pse

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](#)
463.00 Relativ(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
420.00 Relativ(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1000000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1000000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon 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:

HR

Tilgjengelig i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/02/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/13-01/320

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/03/2026

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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