

Vanguard 7

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vanguard 7

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](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

740.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 infeksjons(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.20 infeksjons(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 infeksjons(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 infeksjons(e) enhet(er) / 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:

NL

Tilgjengelig i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/11/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 8369

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/12/2016

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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