

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

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, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

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](#)

40.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.20 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Pulver og væske 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:

HU

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Hungary Kft.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/04/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/04/2004

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