

Vanguard 7 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

Autorisert

- 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 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

Aktiv substans virkestoff:

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](#)

420.00 Relativ(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1585.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

hund

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Hellas S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/07/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

56772/16-06-2021/K-0077301

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/07/2023

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.