

Vanguard Lepto Oplossing voor injectie

Upoważniony

- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

Vanguard Lepto Oplossing voor injectie

Vanguard Lepto Solution injectable

Vanguard Lepto Injektionslösung

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek

Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish

Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

40.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

40.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie podskórne:

- Dog
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AB01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

1/07/1981

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Zoetis Belgium

Organ odpowiedzialny:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numer pozwolenia:

BE-V117826

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/03/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085970>