

Vanguard Plus Puppy lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vanguard Plus Puppy lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

7.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

6.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Tillgänglig i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Godkännandedatum:

30/04/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/083/04-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/04/2004

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.