

VANGUARD 7, liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju, za pse

Godkänd

- 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, strain N-CDV, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

VANGUARD 7, liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju, za pse

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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
463.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
420.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Tillgänglig i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis B.V.

Godkännandedatum:

13/02/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/13-01/320

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/04/2024

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

Dokumenter

Produktresumé

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