

Vanguard 7

Godkänd

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vanguard 7

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

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

Finns tillgänglig endast på engelska
6.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
3.20 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
3.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
6.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis B.V.

Godkännandedatum:

1/11/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 8369

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/12/2016

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.