

Vanguard Plus 5 vakcina A.U.V.

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 5 vakcina A.U.V.

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 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Tillgänglig i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [ungerska](#)

Finns tillgänglig endast på [ungerska](#)

Finns tillgänglig endast på [ungerska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Hungary Kft.

Godkännandedatum:

30/04/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/04/2004

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