

Vanguard 7

Ej
godkänd

- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain Snyder Hill, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, 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](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1585.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

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 Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

2/01/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

8a/91

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/06/2024

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.