

Vanguard Plus 7 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Vanguard Plus 7 liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai suņiem

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1584.89 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AI02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lotyšsko

Dostupné v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium

Datum registrace:

16/12/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/NRP/03/1610

Datum změny stavu registrace:

16/12/2003

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.