

# Vanguard Plus 5/L EU lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Vanguard Plus 5/L EU lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

### 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](#)

3.20 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

6.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

7.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Léková forma:**

Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Subkutánní podání:**

- 

**Pes**

- All relevant tissues. 0 day not applicable

---

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

QI07AI02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Slovensko

---

**Dostupné v:**

Slovensko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Dostupné pouze v [Slovak](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Datum registrace:**

17/11/1992

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Zoetis Belgium

---

**Příslušný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

97/668/92-S

---

**Datum změny stavu registrace:**

17/11/1992

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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