

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

Autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.20 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

7.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Lægemiddelform:

Lyofilisat og suspension til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Hund

- All relevant tissues. 0 dag not applicable

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AI02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Slovakia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/11/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/668/92-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/11/1992

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.