

# Vanguard Plus 5/L EU, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autoriseret

- 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 Canicola, strain C51, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Vanguard Plus 5/L EU, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### 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](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

5.20 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

8.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

8.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

740.00 relative potency / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

915.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

---

**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](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Czechia

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

---

## 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/C/02

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/10/2009

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Indlægsseddel

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

### Etikettering

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