

## Vanguard Plus 5 vakcina A.U.V.

Εγκεκριμένο

- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

Vanguard Plus 5 vakcina A.U.V.

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

**Είδος-στόχος:**

Σκύλος

**Οδός χορήγησης:**

Υποδόρια χρήση

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI07AD04

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Διαθέσιμο σε:**

Hungary

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Zoetis Hungary Kft.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

30/04/2004

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Zoetis Belgium SA

---

**Αρμόδια αρχή:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

30/04/2004

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)