

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

Volitatum

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

8.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

8.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

740.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

915.00 relative potency / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI07AI02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Tšehhi

Saadaval:

Tšehhi

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Müügiloa kuupäev:

17/11/1992

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Belgium

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Müügiloa number:

97/668/92-S/C/02

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/10/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.