

# Vanguard Plus Puppy lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vanguard Plus Puppy lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI07AD04

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Slovaquie

---

### **Disponible en:**

Slovaquie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/04/2004

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/083/04-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/04/2004

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.