

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

Autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vanguard Plus 5/L EU 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](#)

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

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Chien**

- Tous les tissus éligibles. 0 day not applicable

---

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

QI07AI02

---

**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:**

17/11/1992

---

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

Zoetis Belgium SA

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/668/92-S

---

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

17/11/1992

---

Pour connaître les événements 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.