

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

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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](#)

5.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

740.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

915.00 relative potency / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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

QI07AI02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Disponible en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

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

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/668/92-S/C/02

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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