

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

Odobreno

- 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

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

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

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Put aplikacije:**

Supkutano

---

**Pojedinosti o proizvodu****Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

5.20 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

8.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

8.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

740.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

915.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Farmaceutski oblik:**

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI07AI02

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Czechia

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u češki

Dostupan samo u češki

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

17/11/1992

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Zoetis Belgium SA

---

**Nadležno tijelo:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Broj odobrenja:**

97/668/92-S/C/02

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

1/10/2009

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.