

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

Registruotas

- 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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Šuo

**Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

**Vaisto duomenys****Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.20 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Vaisto forma:**

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Leisti po oda:**

- 

**Šuo**

- All relevant tissues. 0 d. not applicable

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI07AI02

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Slovakia

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Pateikiama tik [Slovakų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

17/11/1992

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Zoetis Belgium SA

---

**Atsakinga institucija:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registracijos numeris:**

97/668/92-S

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

17/11/1992

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.