

Vanguard plus 7 liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje za pse

Registruotas

- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Vanguard plus 7 liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje za pse

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1584.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis injekciniam tirpalui

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:

Slovenia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Slovėnu](#)

Pateikiama tik [Slovėnu](#)

Pateikiama tik [Slovėnu](#)

Pateikiama tik [Slovėnu](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis Belgium

Rinkodaros leidimo data:

10/11/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registracijos numeris:

NP/V/0347/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/09/2004

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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