

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

Atļautas

- 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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

40.00 aizsardzības deva / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

40.00 aizsardzības deva / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1000000.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1000000.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

1584.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

1000.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

Liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI07AI02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Slovenia

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Belgium

Tirdzniecības atļaujas datums:

10/11/2021

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Zoetis Belgium

Atbildīgā iestāde:

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

Atļaujas numurs:

NP/V/0347/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/09/2004

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.