

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

Geautoriseerd

- 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, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

**Product details****Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

740.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

915.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subcutaan gebruik:**

- Hond
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI07AI02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Tsjechië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Toelatingsnummer:**

97/668/92-S/C/02

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

1/10/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065321>