

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

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

3.20 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

3.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

6.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

7.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

•

Dog

- All relevant tissues. 0 dia not applicable

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AI02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Disponibilidade:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/11/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/668/92-S

Data da alteração do estado de autorização:

17/11/1992

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.