

Vanguard Plus Puppy lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Oprávnený

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Vanguard Plus Puppy lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

7.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

6.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Opis balenia:

Lyofilizát: sklenené liekovky typu I obsahujúce 1 dávku, uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom. Tekutá zložka: plastové liekovky obsahujúce 1 ml, uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom. Veľkosť balenia: 25 dávok (25x1 dávka lyofilizátu a 25x1 ml tekutá zložka).

Lyofilizát: sklenené liekovky typu I obsahujúce 1 dávku, uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom. Tekutá zložka: plastové liekovky obsahujúce 1 ml, uzavreté

gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom. Veľkosť balenia: 10 dávok (10x1 dávka lyofilizátu a 10x1 ml tekutá zložka).

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dátum registrácie lieku:

30/04/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/083/04-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/04/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents