

# Vanguard Plus 7, süstelahuse lüofilisaat ja lahusti koertele

Oprávněný

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

## Product identification

### Názov lieku:

Vanguard Plus 7, süstelahuse lüofilisaat ja lahusti koertele

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Subkutánne použitie

---

**Product details****Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 dose

Dostupné len v [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 dose

Dostupné len v [English](#)

1000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 dose

Dostupné len v [English](#)

1000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 dose

Dostupné len v [English](#)

1585.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 dose

Dostupné len v [English](#)

1000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 dose

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčný roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subkutánne použitie:**

- Dog
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI07AI02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estónsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Belgium

---

**Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Číslo registrácie:**

1254

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/04/2004

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080020>