

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

Oprávněný

- *Leptospira interrogans*, serovar *Icterohaemorrhagiae*, strain NADL 11403, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, 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, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Vanguard Plus 7 vakcina A.U.V.

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 [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](#)

40.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné len v [English](#)

40.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Prášok a vehikulum na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AI02

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:

Maďarsko

Dostupné v:

Maďarsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Maďarsky](#)

Dostupné len v [Maďarsky](#)

Dostupné len v [Maďarsky](#)

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](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Hungary Kft.

Dátum registrácie lieku:

30/04/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/04/2004

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