

VANGUARD PLUS 7, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai šunims

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

VANGUARD PLUS 7, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai šunims

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](#) [Taliany](#) [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 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1584.89 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AI02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Litva

Dostupné v:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Dátum registrácie lieku:

30/11/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/03/1599/001-004

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/09/2008

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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