

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

Pooblaščeno

- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in suspenzija za suspenzijo za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

-

Dog

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI07AD04

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Slovakia

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v Slovak

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v English Italian

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

30/04/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja :

97/083/04-S

Datum spremembe statusa dovoljenja:

30/04/2004

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027221>