

Vanguard plus 7 liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje za pse

Ima dovoljenje
za promet

- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Vanguard plus 7 liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje za pse

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

1584.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI07AI02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

Slovenia

Opis ovojnine zdravila:

Cepivo se nahaja v stekleni viali tipa I (Ph. Eur.) za enkratno odmerjanje. Pakiranje vsebuje 100 odmerkov liofilizirane komponente Vanguard DA2Pi in 100 vial z 1 ml tekoče komponente Vanguard CPV-L.

Cepivo se nahaja v stekleni viali tipa I (Ph. Eur.) za enkratno odmerjanje. Pakiranje vsebuje 25 odmerkov liofilizirane komponente Vanguard DA2Pi in 25 vial z 1 ml tekoče komponente Vanguard CPV-L.

Cepivo se nahaja v stekleni viali tipa I (Ph. Eur.) za enkratno odmerjanje. Pakiranje vsebuje 10 odmerkov liofilizirane komponente Vanguard DA2Pi in 10 vial z 1 ml tekoče komponente Vanguard CPV-L.

Cepivo se nahaja v stekleni viali tipa I (Ph. Eur.) za enkratno odmerjanje. Pakiranje vsebuje 1 odmerek liofilizirane komponente Vanguard DA2Pi in 1 vialo z 1 ml tekoče komponente Vanguard CPV-L.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Belgium

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/11/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0347/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

28/09/2004

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje