

Vanguard Plus 5/L EU lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Godkänd

- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vanguard Plus 5/L EU lyofilizát a tekutá zložka na injekčnú suspenziu pre psy

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Hund

- All relevant tissues. 0 dygn not applicable

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AI02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Tillgänglig i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Godkännandedatum:

17/11/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium SA

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/668/92-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/11/1992

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.