

File downloaded on 2026-07-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000089467>

VANGUARD 7

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

VANGUARD 7

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

740.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

915.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AI02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium S.A.

Datum registrace:

12/09/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10387/082/001

Datum změny stavu registrace:

12/09/2014

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.