

VANGUARD 7, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju, za pse

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VANGUARD 7, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju, za pse

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

463.00 Unidad(es) relativa(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

420.00 Unidad(es) relativa(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1000000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1000000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AI02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

13/02/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/13-01/320

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/03/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.