

## Vanguard 7

No  
autorizado

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

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Vanguard 7

### 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](#)

1000000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1585.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10000000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para 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:

Anulado

---

### Autorizado en:

Alemania

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/01/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

8a/91

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/06/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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