

VANGUARD 7 liofilizado y suspension para suspension inyectable para perros

Autorisé

- 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 Canicola, strain C51, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VANGUARD 7 liofilizado y suspension para suspension inyectable para perros

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

3.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

3.20 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

7.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AI02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Spain S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/09/1997

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3121 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/10/2014

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.