

# Vanguard Plus 7, süstelahuse lüofilisaat ja lahusti koertele

Autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vanguard Plus 7, süstelahuse lüofilisaat ja lahusti koertele

### 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  
40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais  
40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais  
1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais  
1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais  
1585.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais  
1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

---

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

QI07AI02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Estonie

---

### **Disponible en:**

Estonie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Estonian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/04/2004

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1254

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/04/2004

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.