

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

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

463.00 relative unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

420.00 relative unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AI02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Croatian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/02/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/03/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.