

# Vanguard Plus 7, süstelahuse lüofilisaat ja lahusti koertele

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 Plus 7, süstelahuse lüofilisaat ja lahusti koertele

### 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](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1585.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per soluzione 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:**

Estonia

---

### **Disponibile in:**

Estonia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Estonian](#)

---

## 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 Belgium

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/04/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1254

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/04/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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