

# Vanguard 7

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Vanguard 7

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
915.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
740.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
6.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
3.20 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
3.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
6.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:  
QI07AI02

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Nederland

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

1/11/1994

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 8369

---

**Datum toelatingswijziging:**

13/12/2016

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents