

# VANGUARD 7

Ikke  
autorisert

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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

VANGUARD 7

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hund

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1584.89 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5011870.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

463.00 Relativ(e) enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

420.00 Relativ(e) enhet(er) / 1.00 enhet(er)

---

### Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI02

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

---

### Autorisert i:

FR

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis France

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/09/1995

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/6862556 2/1995

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/10/2022

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.