

# Vanguard 7 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

Dopuszczony

- *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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Vanguard 7 λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για την παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για σκύλους από την ηλικία των 6 εβδομάδων

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Droga podania:**

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
420.00 relative unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1585.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie podskórne:**

- 

**Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI07AI02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

6/07/2005

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Zoetis Belgium

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

56772/16-06-2021/K-0077301

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

12/07/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.