

# VANGUARD 7 liofilizado y suspension para suspension inyectable para perros

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

VANGUARD 7 liofilizado y suspension para suspension inyectable para perros

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

3.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

3.20 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

6.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

7.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

80.00 percentage protection / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AI02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

---

**Informações adicionais**

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

8/09/1997

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

3121 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/10/2014

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.