

VANGUARD 7, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju, za pse

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VANGUARD 7, liofilizat i suspensija za suspensiju za injekciju, za pse

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

463.00 relative unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

420.00 relative unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

10000000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1000000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

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:

Croácia

Disponibilidade:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em croata

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/02/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/13-01/320

Data da alteração do estado de autorização:

17/03/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.