

# Vanguard 7

Autorizado

- *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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Vanguard 7

### 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  
915.00 relative unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
740.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
6.00 Infectious unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
3.20 Infectious unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
3.00 Infectious unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
6.00 Infectious unit(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado 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:**

Países Baixos

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Zoetis B.V.

---

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

1/11/1994

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 8369

---

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

13/12/2016

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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