

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

Documentos

Combined File of all Documents

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