Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000098314

Vanguard 7 pó e solvente para suspensão injetável

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, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vanguard 7 pó e solvente para suspensão injetável

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego</u> inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.00

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

3.20

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

6.00

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

7.00

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês 600.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês 600.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

_

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

OI07AI02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

As embalagens contêm 100 frascos de fracção liofilizada (DA2Pi) e 100 frascos de fracção líquida (CPV-L)

As embalagens contêm 25 frascos de fracção liofilizada (DA2Pi) e 25 frascos de fracção líquida (CPV-L).

As embalagens contêm 10 frascos de fracção liofilizada (DA2Pi) e 10 frascos de fracção líquida (CPV-L).

As embalagens contêm 1 frascos de fracção liofilizada (DA2Pi) e 1 frascos de fracção líquida (CPV-L).

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Portugal Lda.

Data de autorização de introdução no mercado: 1/10/2010
Locais de fabrico para a libertação de lotes: Zoetis Belgium
Autoridade responsável: Directorate General For Food And Veterinary
Número da autorização: 590/97 DGV
Data da alteração do estado de autorização: 1/04/2018
Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet
Documentos
Combined File of all Documents