

# Vanguard plus 7 liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje za pse

Autorizado

- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE INACTIVATED
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, 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 plus 7 liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje za pse

### **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

40.00 Protective Dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

40.00 Protective Dose / 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 Dose

Disponível apenas em inglês

1584.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e solvente para solução injetável

---

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

QI07AI02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslovénia

---

**Disponibilidade:**

Eslovénia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em eslovénio

Disponível apenas em eslovénio

Disponível apenas em eslovénio

Disponível apenas em eslovénio

---

## 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 Belgium

---

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

10/11/2021

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número da autorização:**

NP/V/0347/001

---

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

28/09/2004

---

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.