

# Vanguard Plus 7, süstelahuse lüofilisaat ja lahusti koertele

Autorizat

- 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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Vanguard Plus 7, süstelahuse lüofilisaat ja lahusti koertele

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

1585.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 dose

---

### Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AI02

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Disponibil în:

Estonia

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Estoniană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Belgium

---

**Data autorizației de comercializare:**

27/04/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Belgium SA

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

1254

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/04/2004

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.