

File downloaded on 2026-03-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039984>

# VANGUARD CPV

Разрешен

- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

VANGUARD CPV

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

куче

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI07AI02

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis France

---

**Дата на разрешение за търговия:**

15/09/1995

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium SA

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**FR/V/0611850 5/1995

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**15/09/2010

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.