

VANGUARD CPV ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

VANGUARD CPV ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10000000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• **Perros**

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI07AD01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

17/11/1995

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

44232/17-11-1995/K-0093601

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/03/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108257>