

VANGUARD CPV

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VANGUARD CPV

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AI02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 1 dose

Boîte de 100 flacons de 1 dose

Boîte de 25 flacons de 1 dose

Boîte de 10 flacons de 1 dose

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/09/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium SA

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0611850 5/1995

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/09/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage