

Vanguard CPV

Non autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vanguard CPV

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

7.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chien

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

QI07AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

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 B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/02/1992

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 7056

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/12/2024

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059091>