

# Vanguard CPV-Lepto Suspension injectable

Autorisé

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vanguard CPV-Lepto Suspension injectable

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

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

QI07AL04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/03/1993

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V161551

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/03/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)