

File downloaded on 2026-06-29

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

Vanguard CPV

Ekki heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vanguard CPV

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AD01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/02/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 7056

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/12/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.