

# Vanguard CPV-Lepto suspension injectable pour chiens

Autorizzato

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

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Vanguard CPV-Lepto suspension injectable pour chiens

Vanguard CPV-Lepto Injektionssuspension

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso sottocutaneo:**

- 

**Cane**

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI07AL04

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Lussemburgo

---

**Available in:**

Lussemburgo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

1/12/1993

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

V 087/93/11/0350

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/10/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107166>