

Vanguard CPV-Lepto suspension injectable pour chiens

Igaliotas

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

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Vanguard CPV-Lepto suspension injectable pour chiens

Vanguard CPV-Lepto Injektionssuspension

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

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

Pateikiama tik [English](#)

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

Pateikiama tik [English](#)

10000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti po oda:

- Šuo
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI07AL04

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

1/12/1993

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Registracijos pažymėjimo numeris:

V 087/93/11/0350

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/10/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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