

Vanguard CPV

Niet gemachtigd

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vanguard CPV

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Blister met 10 glazen (Type I) injectieflacons met rubberstop en metalen felscapsule à 1 dosis (1 dosis = 1 ml) vaccin.

Blister met 25 glazen (Type I) injectieflacons met rubberstop en metalen felscapsule à 1 dosis (1 dosis = 1 ml) vaccin.

Blister met 100 glazen (Type I) injectieflacons met rubberstop en metalen felscapsule à 1 dosis (1 dosis = 1 ml) vaccin.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis B.V.

Handelsvergunningsdatum:

19/02/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 7056

Datum toelatingswijziging:

31/12/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents