

Vanguard CPV, ενέσιμο διάλυμα για σκύλους

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vanguard CPV, ενέσιμο διάλυμα για σκύλους

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 log10 enhet(er) / 1.00 vevskultur infeksjons dose 50/dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI05

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Tilgjengelig i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Hellas S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/11/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium SA

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

16339

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/06/2005

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.