

VANGUARD CPV-L.

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VANGUARD CPV-L.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

316228000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 unidade(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 unidade(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AI05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/09/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10387/084/001

Data da alteração do estado de autorização:

12/09/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.