

VANGUARD CPV ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VANGUARD CPV ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substância ativa:

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](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Hellas S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

16/11/1995

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

92146/04-08-2025/K-0093601

Data da alteração do estado de autorização:

3/08/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet