

## VANGUARD CPV-L.

Autorizat

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

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

VANGUARD CPV-L.

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Câine

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

316228000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)  
40.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)  
40.00 unitate(i) / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI07AI05

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Ireland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/09/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Belgium

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10387/084/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

12/09/2014

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.