

Vanguard CPV-Lepto suspension injectable pour chiens

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

Vanguard CPV-Lepto suspension injectable pour chiens

Vanguard CPV-Lepto Injektionssuspension

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80 % (Ph. Eur. Monograph) / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AL04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Luxembursko

Available in:

Luxembursko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

1/12/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium SA

Zodpovedný orgán:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Číslo registrácie:

V 087/93/11/0350

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/10/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107166>