

VANGUARD DA2Pi+L liofilizado y disolvente para suspension inyectable para perros

Разрешен

- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VANGUARD DA2Pi+L liofilizado y disolvente para suspension inyectable para perros

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

3.20 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

40.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

40.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AI01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Spain S.L.

Дата на разрешение за търговия:

3/07/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1331 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/02/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.