

Vanguard DA2PI-CPV Lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chiens

Разрешен

- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vanguard DA2PI-CPV Lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chiens
Vanguard DA2PI-CPV Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension

Активно вещество:

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 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

7.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

3.20 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD04

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
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Luxembourg

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

1/12/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Ministry Of Health And Social Security

Номер на разрешението за търговия:

V 087/93/11/0351

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/10/2008

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.