

Vanguard DA2PI-CPV Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vanguard DA2PI-CPV Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AD04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Zulassungsdatum:

30/03/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V161506

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/03/2017

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/08/2025

[Herunterladen](#)