

# Vanguard DA2PI-CPV Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Zugelassen

- 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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

3.00 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

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

Verfügbar nur in englisch

6.00 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

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Luxemburg

---

### **Verfügbar in:**

Luxemburg

---

### **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:**

1/12/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V 087/93/11/0351

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/10/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.