

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

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.20 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AD04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

1/12/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 087/93/11/0351

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.