

VANGUARD DA2Pi-CPV-Lepto lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Autorizzato

- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain C51, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

VANGUARD DA2Pi-CPV-Lepto lyophilisat et solvant pour suspension injectable

VANGUARD DA2Pi-CPV-Lepto lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

VANGUARD DA2Pi-CPV-Lepto Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1585.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

- Cane
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AI02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

30/03/1993

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V161621

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/03/2023

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046206>