

Vanguard DA2PI-CPV Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vanguard DA2PI-CPV Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Sostanza attiva:

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

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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

QI07AD04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/03/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V161506

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/03/2017

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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