

# 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 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.20 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> 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](http://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.