

Vanguard DA2Pi-CPV-Lepto Lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chiens

Autorizzato

- 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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Vanguard DA2Pi-CPV-Lepto Lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chiens

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](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 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](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log10 50% cell culture infectious 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):

QI07AD04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lussemburgo

Available in:

Lussemburgo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

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:

28/11/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numero di autorizzazione:

V 087/93/11/0348

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/06/2010

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106943>