

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

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.20 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AD04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Tilgjengelig i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/12/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 087/93/11/0351

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/10/2008

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.