

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

Upoważniony

- 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

Product identification

Nazwa leku:

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

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

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Product details**Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

6.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

3.20 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

7.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

3.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:**Podanie podskórne:**

- **Dog**
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AD04

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

28/11/2005

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Zoetis Belgium

Organ odpowiedzialny:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numer pozwolenia:

V 087/93/11/0348

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/06/2010

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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