

VANGUARD DA2Pi-CPV-Lepto lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Autorizado

- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain C51, Inactivated
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain NADL 11403, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VANGUARD DA2Pi-CPV-Lepto lyophilisat et solvant pour suspension injectable

VANGUARD DA2Pi-CPV-Lepto lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

40.00 Protective Dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

10000000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

40.00 Protective Dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1585.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1000000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AI02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponibilidade:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

30/03/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium SA

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V161621

Data da alteração do estado de autorização:

10/03/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.