

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

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

40.00 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1585.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AI02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Belgicko

Dostupné v:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Dátum registrácie lieku:

30/03/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V161621

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/03/2023

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.