

Vanguard DA2PI-CPV Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Oprávněný

- 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

Názov lieku:

Vanguard DA2PI-CPV Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Vanguard DA2PI-CPV Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Vanguard DA2PI-CPV Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

- Dog
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

30/03/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V161506

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/03/2017

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085918>