

VANGUARD DA2PI, liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile per cani

Neoprávnený

- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

VANGUARD DA2PI, liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile per cani

Účinná látka:

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](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

6.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

3.20 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Dog

- Unspecified. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD10

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Talianko

Opis balenia:

Dostupné len v [Talianky](#)

Dostupné len v [Talianky](#)

Dostupné len v [Talianky](#)

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 Italia S.r.l

Dátum registrácie lieku:

15/05/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/12/2022

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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