

DURAMUNE CACHORROS DP+C

No autorizado

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain SAH, Live
- Canine coronavirus, strain TN449, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Duramune Puppy DP + C
DURAMUNE CACHORROS DP+C

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
4.80 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
6.50 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AH04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

18/10/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1656 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/06/2023

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0289/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083962>