

File downloaded on 2026-06-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/700000096720>

## VANGUARD CPV

Autorizado

- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

VANGUARD CPV

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Perros

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100000000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

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

QI07AD01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

31/12/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

589/97 DGV

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/01/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)