

Versican Plus DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Разрешен

- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Versican Plus DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs
VERSICAN PLUS DHP

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

3981.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1259.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Italia S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

27/06/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

104900

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/06/2016

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

DE/V/0267/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2613563-paren-20251101.pdf