

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

Registrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Versican Plus DHP Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Versican Plus DHP Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Versican Plus DHP Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3981.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1259.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AD02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium

Datum registrace:

20/04/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta, a.s.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V496551

Datum změny stavu registrace:

20/04/2016

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0267/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Kypr Dánsko Finsko Řecko Maďarsko Itálie Litva
Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Španělsko
Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2613563-paren-20251101.pdf