

# Versican Plus DHP Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Zugelassen

- 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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

3981.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1259.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AD02

---

### Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Belgien

---

### Verfügbar in:

Belgien

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

20/04/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V496551

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/04/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0267/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Zypern Dänemark Finnland Griechenland Ungarn Italien  
Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien  
Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

2613563-paren-20251101.pdf