

# Versican Plus BbPi IN

Autorisiert

- Canine parainfluenza virus, strain CPiV-2-Bio 15, Live
- Bordetella bronchiseptica, strain MSLB 3096, Live

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Versican Plus BbPi IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs  
Versican Plus BbPi IN

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)  
Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

nasale Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
3.50 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)  
8.00 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

---

**Withdrawal period by route of administration:****nasale Anwendung:**

•

**Hund**

---

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

QI07AF01

**Abgaberegulierung:**Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Authorised in:**

Deutschland

**Beschreibung der Verpackung:**Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

## Additional information

**Entitlement type:**Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Deutschland GmbH

**Marketing authorisation date:**

25/03/2020

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.12002.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/03/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0288/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland Frankreich  
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande  
Polen Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/09/2024

Updated on: 25/02/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

2613944-paren-20200212.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063025>