

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

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs  
VERSICAN PLUS BBPI IN

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

nasale Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

8.00 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QI07AF01

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar in:**

Italien

---

**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 Italia S.r.l.

---

**Zulassungsdatum:**

17/07/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

105376

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/07/2020

---

**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 Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

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

Combined File of all Documents

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

2613944-paren-20251101.pdf