

Versican Plus P Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Autorisiert

- Canine parvovirus 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Versican Plus P lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs
Versican Plus P Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
19953.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

-

Hund

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

QI07AD01

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:

4/04/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.11781.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/02/2021

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0265/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Frankreich Griechenland Ungarn Irland
Italien Luxemburg Malta Rumänien Slowenien

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

Documents

Combined File of all Documents

2613561-paren-20170427.pdf.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063109>