

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

Autorisiert

- Canine parvovirus, type 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 liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za pse

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 50% tissue culture infectious dose / 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

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowenien

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 Belgium

Marketing authorisation date:

27/05/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

DC/V/0537/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/05/2016

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

2613561-paren-20251101.pdf