

Versican Plus P Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Versican Plus P lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs
Versican Plus P Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
19953.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AD01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis UK Limited

Fecha de autorización de comercialización:

8/06/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 42058/3009

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/06/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0265/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Francia Grecia Hungría Irlanda Italia
Luxemburgo Malta Rumania; Rumanía Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

2613561-paren-20251101.pdf