

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

Autorizado

- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Versican Plus DP Liofilizat (żywy, atenuowany):-Wirus nosówki psów, szczep CDV Bio 11/A $\geq 10^{3,1}$ TCID₅₀*, $\leq 10^{5,1}$ TCID₅₀,-Parwovirus psów, typ 2b, szczep CPV-2b-Bio 12/B $\geq 10^{4,3}$ TCID₅₀*, $\leq 10^{6,6}$ TCID₅₀.(*) Dawka zakaźna dla 50 % hodowli tkankowych Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwać

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

19952.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1258.00 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):

QI07AD03

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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

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 Polska Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

31/10/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2570

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/10/2016

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0266/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Chipre Grecia Hungría Italia Lituania Luxemburgo

Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

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

2613562-paren-20251101.pdf