

Versican Plus Pi/L4R (--) - Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Autorizado

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Versican Plus Pi/L4R (--)
- Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:10^{3.1} - 10^{5.1} TCID₅₀ Reference:Ph Eur 1955

Comments:Lyophilisate Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥ 1:51 ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:1

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥ 1:51 ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:2

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥ 1:51 ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:3

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥ 1:40 ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:4

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥ 2.0 IU Reference:Ph Eur 0451 Comments:Suspension Index:5

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

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

QI07AJ

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:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

España , Hungría , Irlanda , 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium SA

Fecha de autorización de comercialización:

31/07/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/07/2014

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 5/03/2025

[Descargar](#)

ema-puar-versican-plus-pi-l4r-v-3682-par-en.pdf