

Versican Plus DHPPI/L4 (--) - Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Autorizado

- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine parvovirus 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serogroup Grippotyphosa, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Versican Plus DHPPI/L4 (--) - 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](#)

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 0448

Comments:Lyophilisate Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: $10^{3.6}$ - $10^{5.3}$ TCID₅₀ Reference:Ph Eur 1951

Comments:Lyophilisate Index:1

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: $10^{4.3}$ - $10^{6.6}$ TCID₅₀ Reference:Ph Eur 0964

Comments:Lyophilisate Index:2

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: $10^{3.1}$ - $10^{5.1}$ TCID₅₀1 Reference:Ph Eur 1955

Comments:Lyophilisate Index:3

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: $\geq 1:51$ ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:4

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: $\geq 1:51$ ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:5

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: $\geq 1:51$ ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:6

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: $\geq 1:40$ ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:7

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Perros

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

QI07AJ06

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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 ,

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

Disponibile en:

Bulgaria , Bélgica , Chipre , Dinamarca , Eslovaquia , España , Grecia , Hungría , Irlanda , Italia , Luxemburgo , Países Bajos , Polonia , República Checa , Rumania; Rumanía , United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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 Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

7/05/2014

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:

7/05/2014

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 5/03/2025

[Descargar](#)

ema-puar-versican-plus-dhppi-l4-v-3678-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001453>