

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

No
autorizado

- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Versican Plus DHP, лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия за кучета

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

125893.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

199526.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3981070.00 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):

QI07AD02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bulgaria

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 Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

14/03/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número de autorización:

0022-2633

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/02/2018

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0267/001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.