

# Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs

Autorizado

- Bordetella bronchiseptica, strain MSLB 3096, Live
- Canine parainfluenza virus 2, strain CPIV-2-Bio 15, Live

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs  
Versican Plus BbPi IN Neusdruppels, lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie  
Versican Plus BbPi IN Lyophilisat et solvant pour suspension nasale en gouttes  
Versican Plus BbPi IN Lyophyllisat und Lösungsmittel zur Herstellung von Nasentropfen, Suspension

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

### Vía de administración:

Vía nasal

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

9.80 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

5.80 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión oral

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía nasal:**

- **Perros**
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI07AF01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Bélgica

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

7/04/2020

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

FAMHP

---

**Número de autorización:**

BE-V557964

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

7/04/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0288/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Estonia Francia Grecia  
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063042>