

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

Autorizado

- Canine parvovirus 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Versican Plus P λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

19953.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Perros

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

QI07AD01

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:

Chipre

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 Hellas S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/02/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00645V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/02/2021

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0265/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Francia Grecia Hungría Irlanda Italia
Luxemburgo Malta Rumania; Rumanía Eslovenia

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

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063132>