

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs
Biocan Novel Respi, kapi za nos, liofilizat i otapalo za suspenziju

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía nasal

Datos del medicamento

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía nasal:

•

Perros

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

QI07AF01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

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:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

12/05/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/20-01/142

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/05/2020

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063049>