

Versican Plus BbPi IN Nasal Drops, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Dogs

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs
Versican Plus BbPi IN Nasal Drops, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie nasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AF01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/04/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 60021/3049

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/09/2024

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0288/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie
Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Roumanie
Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2613944-paren-20251101.pdf