

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

19953.00 tissu culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3981.00 tissu culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1259.00 tissu culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chien

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

QI07AD02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Finlande

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 Animal Health ApS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/11/2016

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

33345

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/11/2016

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0267/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Chypre Danemark Finlande Grèce Hongrie Italie Lituanie
Luxembourg Malte Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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

Notice

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062893>