

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

Autorisé

- Canine parvovirus, type 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

### Substance(s) active(s):

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(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
3981.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1259.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**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  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

2613563-paren-20251101.pdf