Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000063044

Versican Plus DP, Lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chiens



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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Versican Plus DP, Lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chiens Versican Plus DP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

19952.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 1258.00 50% tissue culture infectious dose / 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):

QI07AD03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Disponible en:

Luxembourg

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché: 20/04/2016 Site(s) de libération des lots du produit fini: Bioveta a.s.	
Numéro V 087/09/	de l'autorisation: /06/1802
Date de 20/04/202	modification du statut de l'autorisation: 21
État me i Allemagn	mbre de référence:
Numéro DE/V/026	de procédure: 6/001
Belgique	embres concernés: Bulgarie Chypre Grèce Hongrie Italie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)
	naître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments res, consulter ce site <u>www.adrreports.eu/vet</u>
Docum	nents
Résumé (des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

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

2613562-paren-20251101.pdf