

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

Autorisé

- 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 lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Versican Plus DP лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия за кучета

Substance(s) active(s):

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](#)

19952.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1258.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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

QI07AD03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/03/2016

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2632

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/05/2023

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0266/001

États membres concernés:

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

Pour connaître les événements 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 du conditionnement et étiquetage

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

2613562-paren-20251101.pdf