

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 ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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:

Grèce

Disponible en:

Grèce

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 Hellas S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/09/2016

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

74769/03-08-2021/K-0214801

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/08/2021

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

Documents

2613563-paren-20251101.pdf