

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

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VERSICAN PLUS DP ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

19952.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1258.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf og leysir, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AD03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Hellas S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/09/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

73695/03-08-2021/K-0214901

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/08/2021

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0266/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaríá Kýpur Grikkland Ungverjaland Ítalía Litáen Lúxemborg
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

2613562-paren-20251101.pdf