

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

Heimilað

- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VERSICAN PLUS P $10^{4.3}$ to $10^{6.6}$ TCID₅₀ (δείκτης 50) ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

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

QI07AD01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað 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:

16/08/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

75806/09-08-2021/K-0227301

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/08/2021

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0265/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Frakkland Grikkland Ungverjaland Írland
Ítalía Lúxemborg Malta Rúmenía Slóvenía Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2613561-paren-20251101.pdf