

Versican Plus Pi (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizzato

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Versican Plus Pi (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: $10^{3.1}$ - $10^{5.1}$ TCID₅₀ Reference: Ph Eur 1955 Comments: Lyophilisate Index: 0

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AD08

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Belgio , Danimarca , Finlandia , Germania , Lussemburgo , Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/07/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/07/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 5/03/2025

[Scaricamento](#)

ema-puar-versican-plus-pi-v-3681-par-en.pdf