

# Versican Plus DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Autorizzato

- Canine parvovirus 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

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

19953.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3981.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1259.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Cane**

---

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

QI07AD02

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

4/04/2016

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.11783.01.1

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/02/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0267/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Cipro Danimarca Finlandia Grecia Ungheria Italia Lituania  
Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania  
Spagna Svezia

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

2613563-paren-20170427.pdf.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062877>