

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

Autorizzato

- 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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3981.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1259.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

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

QI07AD02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Norvegia

---

**Disponibile in:**

Norvegia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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 Animal Health ApS

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/03/2016

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

15-10676

---

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

10/12/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0267/001

---

**Stati membri interessati:**

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

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

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2613563-paren-20251101.pdf