

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:

Finlandia

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:

3/11/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

33345

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/11/2016

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Foglio illustrativo

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

2613563-paren-20251101.pdf