

# Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs

Autorizzato

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Bordetella bronchiseptica, strain MSLB 3096, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso nasale

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

3.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

8.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione orale

---

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

QI07AF01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Lettonia

---

**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:**

Bioveta a.s.

---

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

25/03/2020

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/DCP/20/0020

---

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

25/03/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0288/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia  
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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

File combinato di tutti i documenti

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

2613944-paren-20251101.pdf