

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 log₁₀ 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:

Repubblica Ceca

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:

13/03/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/025/20-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/03/2020

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.

2613944-paren-20251101.pdf