

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

Autorizzato

- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### Sostanza attiva:

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

### Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Cane**

---

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

QI07AD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**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 Belgium S.A.

---

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

10/03/2017

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10387/087/001

---

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

10/03/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0265/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia  
Lussemburgo Malta Romania Slovenia

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.

2613561-paren-20251101.pdf