

Versican Plus BbPi IN Nasal Drops, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Dogs

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs
Versican Plus BbPi IN Nasal Drops, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Dogs

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Nasaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor oraal gebruik

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AF01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Beschikbaar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium S.A.

Handelsvergunningsdatum:

20/04/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 60021/3049

Datum toelatingswijziging:

20/09/2024

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0288/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Griekenland
Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen
Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2613944-paren-20251101.pdf