

# 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

### **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 log<sub>10</sub> 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:**

Luxemburg

---

**Beschikbaar in:**

Luxemburg

---

**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

---

**Handelsvergunningsdatum:**

7/04/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Vergunningsnummer:**

V 087/20/04/1802

---

**Datum toelatingswijziging:**

28/01/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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

2613944-paren-20251101.pdf