

Versican Plus Pi/L4 (--)

Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Autorisert

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Versican Plus Pi/L4 (--)

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:10^{3.1} - 10^{5.1} TCID₅₀ Reference:Ph Eur 1955

Comments:Lyophilisate Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 1:51 ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 1:51 ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:2

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 1:40 ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:3

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥ 1:51 ALR Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:4

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AI08

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

, AT , CZ , ES , IT , Irland , NL , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/07/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/07/2014

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 5/03/2025

[Nedlasting](#)

ema-puar-versican-plus-pi-l4-v-3683-par-en.pdf