

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

Autorizado

- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Versican Plus DHP Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

3981.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

1259.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AD02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Disponibilidade:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

31/10/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

2571

Data da alteração do estado de autorização:

31/10/2016

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0267/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Chipre Dinamarca Finlândia Grécia Hungria Itália Lituânia
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Espanha
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

2613563-paren-20251101.pdf