

Versican Plus DHPPi/L4R (--)- Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Autorizado

- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1089, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain MSLB 1088, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1090, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1091, Inactivated
- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Versican Plus DHPPi/L4R (--)- Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

Presentation_strength: $10^{4.3}$ - $10^{6.6}$ TCID₅₀ Reference:Ph Eur 0964

Comments:Lyophilisate Index:2

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Comments:Lyophilisate Index:3

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:ALR titre \geq 1:51 Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:4

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:ALR titre \geq 1:51 Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:5

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:ALR titre \geq 1:51 Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:6

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:ALR titre \geq 1:40 Reference:Ph Eur 0447 Comments:Suspension Index:7

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:≥ 2.0 IU Reference:Ph Eur 0451 Comments:Suspension Index:8

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength: $10^{3.1}$ - $10^{5.1}$ TCID₅₀ Reference:Ph Eur 0448

Comments:Lyophilisate Index:0

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength: $10^{3.6}$ - $10^{5.3}$ TCID₅₀ Reference:Ph Eur 1951

Comments:Lyophilisate Index:1

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AJ06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Bulgária , Bélgica , Eslováquia , Espanha , Estónia , Grécia , Hungria , Irlanda , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Países Baixos , Polónia , República Checa , Roménia , Áustria

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

7/05/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

7/05/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 5/03/2025

[Descarregar](#)

ema-puar-versican-plus-dhppil4r-epar-public-assessment-report-en.pdf