

Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs
Versican Plus BbPi IN Neusdruppels, lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie
Versican Plus BbPi IN Lyophilisat et solvant pour suspension nasale en gouttes
Versican Plus BbPi IN Lyophyllisat und Lösungsmittel zur Herstellung von
Nasentropfen, Suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via nasal

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

9.80 unidade(s) formadora de colónias em base logarítmica 10 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

5.80 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão oral

Withdrawal period by route of administration:

Via nasal:

- **Dog**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI07AF01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

7/04/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

FAMHP

Número da autorização:

BE-V557964

Data de alteração do estado de autorização:

7/04/2020

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0288/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia Chipre República Checa Estónia França Grécia
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063042>