

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

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](#)
19952.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)
1258.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AD03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

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 Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

4/04/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.11782.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

15/02/2021

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0266/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Chipre Grécia Hungria Itália Lituânia Luxemburgo

Países Baixos Polónia Portugal Roménia Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

2613562-paren-20251101.pdf

2613562-paren-20170427.pdf.pdf