Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000063048

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



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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via nasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.50 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

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

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via nasal:

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

OI07AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Itália

Disponibilidade:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Italia S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/07/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

105376

Data da alteração do estado de autorização:

17/07/2020

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 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). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

2613944-paren-20251101.pdf