

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

Autorizado

- 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 nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension 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 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

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AF01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Irlanda

---

### **Disponibilidade:**

Irlanda

---

### **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 Belgium S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

25/08/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10387/098/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/08/2020

---

**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](http://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