

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

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