

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

Autorizado

- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Versican Plus P λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

Substância ativa:

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 subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AD01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Hellas S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

28/02/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta, a.s.

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

CY00645V

Data de alteração do estado de autorização:

28/02/2021

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0265/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia Chipre França Grécia Hungria Irlanda Itália
Luxemburgo Malta Roménia Eslovénia 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.

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063132>