

# 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  
Biocan Novel Respi, kapi za nos, liofilizat i otapalo za suspenziju

### 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:

Croácia

---

### 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:

Bioveta a.s.

---

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

12/05/2020

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/20-01/142

---

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

12/05/2020

---

**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